

570171-2026 - Competition

Romania – Pharmaceutical products – Furnizare produse farmaceutice - Acord Cadru 36 de luni
OJ S 158/2026 18/08/2026
Contract or concession notice – standard regime - Change notice
Supplies

1. Buyer

1.1. Buyer

Official name: SPITALUL ORASENESC BALS

Email: spitalul_bals@yahoo.com

Legal type of the buyer: Body governed by public law, controlled by a local authority

Activity of the contracting authority: Health

2. Procedure

2.1. Procedure

Title: Furnizare produse farmaceutice - Acord Cadru 36 de luni

Description: Autoritatea contractantă intenționează să încheie un acord-cadru de furnizare de produse farmaceutice (medicamente de uz uman) pentru asigurarea asistenței medicale continue și de specialitate a pacienților internați, având o durată de 36 de luni, divizat în 216 loturi independente, cu maximum 5 operatori economici pe lot, fără reluarea competiției.

Atribuirea contractelor subsecvente etapizate (divizate în 4 etape cronologice discrete: Etapa I - 4 luni, Etapa II - 12 luni, Etapa III - 12 luni, Etapa IV - 8 luni) se va face direct prin aplicarea sistemului în cascadă, în ordinea strictă a clasamentului stabilit în urma procedurii inițiale, la prețurile unitare ferme oferite în SEAP. Prețurile unitare vor fi exprimate în Lei fără TVA cu 4 zecimale și constituie plafoane financiare ferme pentru contractele subsecvente, integrând un mecanism de ajustare asimetric (diminuare automată obligatorie la modificarea CANAMED sau majorare excepțională plafonată de poziția superioară din cascadă la tranziția dintre etape). Livrările se vor efectua eșalonat, exclusiv pe baza comenzilor ferme emise de Farmacia cu circuit închis, în termen de maximum 3 zile lucrătoare de la transmiterea comenzii. Nelivrarea a cel puțin 50% din comanda fermă, fără să aducă acest lucru la cunoștința achizitorului, înainte de termenul scadent, constituie negație de stoc și activează imediat următorul operator din cascadă. Nu se solicită constituirea unei garanții de bună execuție. Numărul de zile până la care se pot solicita clarificări înainte de data limită de depunere a ofertelor este de 18 zile. Autoritatea contractantă va răspunde în mod clar și complet tuturor solicitărilor în a 11-a zi înainte de data limită de depunere a ofertelor.

Termenele limită de primire a solicitărilor de clarificări, respectiv de transmitere a răspunsului autorității contractante, au fost calculate astfel încât operatorii economici să beneficieze de cele 10 zile prevăzute de Art. 161 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. Orice solicitare de clarificări trebuie transmisă în SEAP (<https://e-licitatie.ro/pub>).

Procedure identifier: 8153d7f7-7597-4e9a-9c63-13448ef2cf9d

Internal identifier: 4394846/PAAP2026/3374

Type of procedure: Open

The procedure is accelerated: no

2.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

2.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

2.1.3. Value

Estimated value excluding VAT: 7 950 561,71 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 950 561,71 RON

2.1.4. General information

Additional information: 1. Persoanele cu funcții de decizie din cadrul autorității contractante în ceea ce privește organizarea, derularea și finalizarea procedurii de atribuire sunt cele menționate în cuprinsul Formularului nr. 7 din documentația de atribuire. 2. Eventualele solicitări de clarificări ale potențialilor ofertanți se vor adresa exclusiv în SEAP la secțiunea dedicată, cu cel puțin 18 zile înainte de data limită de depunere a ofertelor. Autoritatea contractantă va răspunde în mod clar și complet tuturor solicitărilor de clarificare în a 11-a zi înainte de termenul limită stabilit pentru depunerea ofertelor, conform prevederilor legale. 3. Modul de departajare a ofertelor cu prețuri egale: În cazul în care două sau mai multe oferte clasate pe același loc prezintă prețuri egale la nivelul unui lot, departajarea se va realiza prin SEAP, la secțiunea clarificări, prin solicitarea succesivă a maximum 3 runde de noi propuneri financiare (re-ofertare), conform algoritmului detaliat la pct. II.2.14 din prezenta documentație. Dacă și după a treia rundă de re-ofertare prețurile se mențin egale, departajarea finală se va face prin aplicarea criteriului cronologic al depunerii ofertei inițiale. 4. Depunerea DUAE: Operatorii economici vor completa obligatoriu formularul DUAE integrat electronic în SEAP, indicând informațiile solicitate privind criteriile de excludere și capacitatea de exercitare a activității. Căștile emise în baza contractelor subsecvente se va realiza exclusiv prin intermediul sistemului național privind factura electronică RO e-Factura.

Legal basis:

Directive 2014/24/EU

2.1.5. Terms of procurement

Terms of submission:

Maximum number of lots for which one tenderer can submit tenders: 216

Terms of contract:

Maximum number of lots for which contracts can be awarded to one tenderer: 216

2.1.6. Grounds for exclusion

Sources of grounds for exclusion: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Participation in a criminal organisation: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Corruption: Operatorul economic sau orice persoană care este membru al organelor sale de conducere a fost condamnată definitiv pentru corupție, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau pentru care perioada de excludere prevăzută în hotărâre este încă aplicabilă.

Fraud: Operatorul economic sau un membru al organelor sale de conducere a fost condamnat definitiv pentru fraudă, printr-o hotărâre pronunțată în ultimii cinci ani sau cu perioadă de excludere încă valabilă.

Terrorist offences or offences linked to terrorist activities: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Money laundering or terrorist financing: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Child labour and including other forms of trafficking in human beings: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Breaching obligation relating to payment of taxes: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Breaching obligation relating to payment of social security contributions: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

Breaching of obligations in the fields of environmental law: Operatorul economic a încălcat legislația privind protecția mediului.

Breaching of obligations in the fields of social law: Operatorul economic a încălcat legislația privind securitatea socială.

Breaching of obligations in the fields of labour law: Operatorul economic a încălcat legislația privind dreptul muncii.

Bankruptcy: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Insolvency: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Arrangement with creditors: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Analogous situation like bankruptcy, insolvency or arrangement with creditors under national law: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Assets being administered by liquidator: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Business activities are suspended: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Grave professional misconduct: Operatorul economic a comis o abatere profesională gravă.

Agreements with other economic operators aimed at distorting competition: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Conflict of interest due to its participation in the procurement procedure: Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese legată de participarea la această procedură.

Direct or indirect involvement in the preparation of this procurement procedure: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Early termination, damages, or other comparable sanctions: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Misrepresentation, withheld information, unable to provide required documents or obtained confidential information of this procedure: Operatorul economic a oferit informații false, a ascuns informații sau nu a furnizat documente relevante.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Title: ACENOCUMAROLUM CPR. 2 mg

Description: ACENOCUMAROLUM CPR. 2 mg . Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 1

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 554,67 RON

Maximum value of the framework agreement: 554,67 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care

vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0002

Title: ACIDUM ACETYLSALYCILICUM CPR. 75mg

Description: ACIDUM ACETYLSALYCILICUM CPR. 75mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 196,30 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 196,30 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite

de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea

anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0003

Title: ACIDUM ASCORBICUM SOL .INJ. 750mg/5ml

Description: ACIDUM ASCORBICUM SOL .INJ. 750mg/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 3

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692500 Injectable solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 149 580,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 149 580,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la

care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității

contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va

avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la

cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0004

Title: ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250mg

Description: ACIDUM URSODEOXYCHOLICUM CAPS. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 4

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 585,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 585,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3:

Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această

cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție

angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0005

Title: ALBUMINUM HUMANUM SOL. PERF. 200g/l

Description: ALBUMINUM HUMANUM SOL. PERF. 200g/l Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 5

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621400 Blood substitutes and perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 45 345,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 45 345,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0006

Title: ALLOPURINOLUM COMPR. 200mg

Description: ALLOPURINOLUM COMPR. 200mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcinisi in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 6

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632300 Antigout preparations

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 656,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 656,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferit inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0007

Title: ALPRAZOLAMUM CPR. 0,25mg

Description: ALPRAZOLAMUM CPR. 0,25mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcinisi in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 7

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 533,70 RON

Maximum value of the framework agreement: 533,70 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0008

Title: AMINOPHYLLINUM SOL.INJ. 24mg/ml

Description: AMINOPHYLLINUM SOL.INJ. 24mg/ml. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 8

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33673000 Medicinal products for obstructive airway diseases

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 122 880,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 122 880,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0009

Title: AMIODARONUM CPR. 200mg

Description: AMIODARONUM CPR. 200mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcinisi in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 9

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 520,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 520,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0010

Title: AMIODARONUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 50mg/ml
Description: AMIODARONUM CONC. PT. SOL. INJ./PERF. 50mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 10

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 145,60 RON
Maximum value of the framework agreement: 3 145,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0011

Title: AMLODIPINUM CPR. 5mg

Description: AMLODIPINUM CPR. 5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 11

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622700 Calcium channel blockers

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 316,17 RON

Maximum value of the framework agreement: 316,17 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiantе) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0012

Title: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 250mg

Description: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 12

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 30 300,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 30 300,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0013

Title: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 500mg

Description: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 13

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 66 900,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 66 900,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0014

Title: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 1g

Description: AMPICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 1g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 14

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 109 935,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 109 935,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0015

Title: AQUA AD INJECTABILIA SOLV. PT. UZ PARENT.

Description: AQUA AD INJECTABILIA SOLV. PT. UZ PARENT. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 15

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33695000 All other non-therapeutic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 160,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 160,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0016

Title: APIXABANUM COMPR. FILM. 5 mg

Description: APIXABANUM COMPR. FILM. 5 mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 16

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 23 613,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 23 613,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0017

Title: ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 40mg

Description: ATORVASTATINUM COMPR. FILM. 40mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 17

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33620000 Medicinal products for the blood, blood-forming organs and the cardiovascular system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 841,10 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 841,10 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe

Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea

nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea

crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0018

Title: ATRACURIUM SOL. INJ/PERF. 10mg/ml

Description: ATRACURIUM SOL. INJ/PERF. 10mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 18

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632200 Muscle relaxants

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 923,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 923,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de

prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 -

Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică

oferantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (oferanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0019

Title: ATROPINUM SOL.INJ.1mg/ml *1ml

Description: ATROPINUM SOL.INJ.1mg/ml *1ml. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 19

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 13 521,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 13 521,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează

stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect

medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a

asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din

contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0020

Title: BENZYL PENICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 400000 U.I.

Description: BENZYL PENICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 400000 U.I. Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 20

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 415,10 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 415,10 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția

Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință:

Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte

sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0021

Title: BENZYL PENICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 1000000 U.I.

Description: BENZYL PENICILLINUM PULB.PT.SOL.INJ. 1000000 U.I. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 21

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 21 184,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 21 184,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0022

Title: BILASTINUM COMPR. 20mg

Description: BILASTINUM COMPR. 20mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 22

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33675000 Antihistamines for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 748,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 748,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0023

Title: BROMAZEPAMUM COMPR. 3mg

Description: BROMAZEPAMUM COMPR. 3mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 23

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 910,35 RON
Maximum value of the framework agreement: 910,35 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0024

Title: BROMHEXINUM COMPR. 12mg

Description: BROMHEXINUM COMPR. 12mg. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 24

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33674000 Cough and cold preparations

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 14 500,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 14 500,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0025

Title: BUPIVACAINUM Spinal (in sol. NaCl) SOL. INJ. 5mg/ml*4ml

Description: BUPIVACAINUM Spinal (in sol. NaCl) SOL. INJ. 5mg/ml*4ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 25

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 900,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 900,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0026

Title: BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM SOL. INJ. 20mg/ml

Description: BUTYLSCOPOLAMMONII BROMIDUM SOL. INJ. 20mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 26

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 680,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 680,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0027

Title: CALCII GLUCONAS SOL.INJ. 94mg/ml

Description: CALCII GLUCONAS SOL.INJ. 94mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 27

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33617000 Mineral supplements

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 22 672,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 22 672,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0028

Title: CANDESARTANUM CILEXETIL CPR. 8mg

Description: CANDESARTANUM CILEXETIL CPR. 8mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 28

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622800 Agents acting on the renin-angiotensin system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 890,44 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 890,44 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0029

Title: CAPTOPRILUM CPR. 25mg

Description: CAPTOPRILUM CPR. 25mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 29

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622800 Agents acting on the renin-angiotensin system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 895,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 895,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0030

Title: CARBAMAZEPINUM COMPR. 200mg

Description: CARBAMAZEPINUM COMPR. 200mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 30

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33661300 Antiepileptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 376,40 RON
Maximum value of the framework agreement: 1 376,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0031

Title: CARBAZOCHROMI SALICYLAS SOL. INJ./PERF. 1,5mg/5ml

Description: CARBAZOCHROMI SALICYLAS SOL. INJ./PERF. 1,5mg/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 31

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621200 Antihaemorrhagics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 28 768,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 28 768,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0032

Title: CARVEDILOLUM CPR. 6,25mg

Description: CARVEDILOLUM CPR. 6,25mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 32

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 947,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 947,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0033

Title: CEFIXIMUM 200mg

Description: CEFIXIMUM 200mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 33

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 12 045,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 12 045,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0034

Title: CEFALEXINUM CPS. 500mg

Description: CEFALEXINUM CPS. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 34

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 144,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 144,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0035

Title: CEFOTAXIMUM PULB. PT.SOL.INJ./PERF. 1g

Description: CEFOTAXIMUM PULB. PT.SOL.INJ./PERF. 1g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 35

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 44 630,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 44 630,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0036

Title: CEFUROXIMUM PULB. PT. SUSP. (I.M)/SOL. INJ.(I.M.,I.V.) 750mg

Description: CEFUROXIMUM PULB. PT. SUSP. (I.M)/SOL. INJ.(I.M.,I.V.) 750mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 36

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 36 520,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 36 520,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0037

Title: CEFTRIAXONUM SOL.INJ.IM./I.V. PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250mg

Description: CEFTRIAXONUM SOL.INJ.IM./I.V. PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 250mg

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 37

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 200 400,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 200 400,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0038

Title: CEFTRIAXONUM SOL.INJ.IM./I.V. PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1g
Description: CEFTRIAXONUM SOL.INJ.IM./I.V. PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 38

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 079 065,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 079 065,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0039

Title: CHLORZOXAZONUM CPR. 250mg

Description: CHLORZOXAZONUM CPR. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 39

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632200 Muscle relaxants

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 970,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 970,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0040

Title: CIPROFLOXACINUM CPR. FILM. 250mg

Description: CIPROFLOXACINUM CPR. FILM. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 40

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 383,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 383,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0041

Title: CIPROFLOXACINUM CPR. FILM. 500mg

Description: CIPROFLOXACINUM CPR. FILM. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 41

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 9 107,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 9 107,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0042

Title: CIPROFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF.100mg/10ml

Description: CIPROFLOXACINUM CONC. PT. SOL. PERF.100mg/10ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 42

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 308,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 308,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0043

Title: CLINDAMYCINUM SOL. INJ./PERF. 150mg/ml flac. continand 4 ml sol. inj./perf.

Description: CLINDAMYCINUM SOL. INJ./PERF. 150mg/ml flac. continand 4 ml sol. inj./perf.

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 43

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 10 236,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 10 236,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferit inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0044

Title: CLINDAMYCINUM COMPR. FILM. 600mg

Description: CLINDAMYCINUM COMPR. FILM. 600mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 44

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 616,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 616,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0045

Title: CLOPIDOGRELUM COMPR. FILM. 75mg

Description: CLOPIDOGRELUM COMPR. FILM. 75mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 45

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 150,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 150,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0046

Title: COMBINATII (LIDOCAINUM+CHLORHEXIDINUM) 20mg+0,5mg/g(seringi din PP unidoza pentru administrare uretrala continand 12.5g gel)

Description: COMBINATII (LIDOCAINUM+CHLORHEXIDINUM) 20mg+0,5mg/g(seringi din PP unidoza pentru administrare uretrala continand 12.5g gel) Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 46

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 41 868,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 41 868,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3:

Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferit inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferit (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizație de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această

cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție

angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0047

Title: COMBINATII(AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.1000mg/200mg

Description: COMBINATII(AMOXICILLINUM + ACIDUM CLAVULANICUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.1000mg/200mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 47

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 96 288,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 96 288,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de

Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic,

operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente

situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0048

Title: COMBINATII(AMPICILLINUM + SULBACTAMUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF.1000mg /500mg

Description: COMBINATII(AMPICILLINUM + SULBACTAMUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF. 1000mg/500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 48

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 78 007,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și

activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația

care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al

calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No
Electronic invoicing: Required
Electronic ordering will be used: no
Electronic payment will be used: no
Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.
Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0049

Title: COMBINATII(BETHAMETASONUM+CLORAMPHENICOLUM) PICATURI OFT.SUSP. 2mg/5mg/ml

Description: COMBINATII(BETHAMETASONUM+CLORAMPHENICOLUM) PICATURI OFT. SUSP. 2mg/5mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 49

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33662100 Ophthalmologicals

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 10 482,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 10 482,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0050

Title: COMBINATII(carbonat de calciu, carbonat de magneziu, trisilicat de magneziu) CPR. MASTIC.

Description: COMBINATII(carbonat de calciu, carbonat de magneziu, trisilicat de magneziu) CPR. MASTIC. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 50

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 024,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 024,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți,

că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei

oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin

subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0051

Title: COMBINATII(CEFOPERAZONUM + SULBACTAMUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF. 1000mg/1000mg

Description: COMBINATII(CEFOPERAZONUM + SULBACTAMUM) PULB. PT. SOL. INJ./ PERF. 1000mg/1000mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 51

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 67 312,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 67 312,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat,

exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor,

urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va

include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0052

Title: COMBINATII(clorhidrat de oxitettraciclină, hidroclorizolă și excipienți: trioleat de sorbitan miristat de izopropil, norfluran) spray cutanat, 59,5 g

Description: COMBINATII(clorhidrat de oxitettraciclină, hidroclorizolă și excipienți: trioleat de sorbitan miristat de izopropil, norfluran) spray cutanat, 59,5 g Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 52

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33631400 Antibiotics and chemotherapeutics for dermatological use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 814,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 814,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantități minime și maxime, pret unitar estimat și specificații tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează

stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect

medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a

asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din

contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0053

Title: COMBINATII(clorhidrat de L-arginină, sorbitol) 50g/l+100g/l - FLAC. PERF. * 250ml

Description: COMBINATII(clorhidrat de L-arginină, sorbitol) 50g/l+100g/l - FLAC. PERF. * 250ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 53

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 165 107,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 165 107,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția

Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință:

Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte

sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0054

Title: COMBINATII(clorhidrat de L-arginină, sorbitol) 50g/l+100g/l - FLAC. PERF. * 500ml

Description: COMBINATII(clorhidrat de L-arginină, sorbitol) 50g/l+100g/l - FLAC. PERF. * 500ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 54

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 136 146,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 136 146,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0055

Title: COMBINATII(clorhidrat de piridoxină, acid D, L-aspartic) CONC. PT. SOL. PERF.* 10ml

Description: COMBINATII(clorhidrat de piridoxină, acid D, L-aspartic) CONC. PT. SOL. PERF.

* 10ml. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 55

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 87 170,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 87 170,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0056

Title: COMBINATII(clorură de sodiu, clorură de calciu dihidrat, clorură de potasiu) SOL.PERF.* 500ml flac.din PEJD Ecoflac plus (ambalaj cu 10 flacoane)

Description: COMBINATII(clorură de sodiu, clorură de calciu dihidrat, clorură de potasiu) SOL. PERF.* 500ml flac.din PEJD Ecoflac plus (ambalaj cu 10 flacoane) Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 56

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692400 Perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 84 220,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 84 220,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite

de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea

anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0057

Title: COMBINATII
(CHLORAMPHENICOLUM+METRONIDAZOLUM+NYSTATINUM+HYDROCORTISONUM)
OVULE
Description: COMBINATII
(CHLORAMPHENICOLUM+METRONIDAZOLUM+NYSTATINUM+HYDROCORTISONUM)
OVULE. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 57

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33641100 Gynaecological anti-infectives and antiseptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 717,60 RON
Maximum value of the framework agreement: 6 717,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții

mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată.

Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupeficante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art.

193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement**Terms of submission:**

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.
Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0058

Title: COMBINATII (DICLOFENACUM+MISOPROSTOLUM) COMPR. GASTROREZ.75 mg/0,200 mg
Description: COMBINATII (DICLOFENACUM+MISOPROSTOLUM) COMPR. GASTROREZ. 75 mg/0,200 mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 58

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 9 249,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 9 249,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0059

Title: COMBINATII (Hederae folium 0,7 g extract uscat (5 -7,5):1 / etanolum 30% (m/m). /100 ml sirop

Description: COMBINATII (Hederae folium 0,7 g extract uscat (5 -7,5):1 / etanolum 30% (m /m). /100 ml sirop (extractul uscat din frunze de iederă (Hederae folium) 100 ml sirop conțin 0,7 g extract uscat din frunze de iederă (Hederae folium) (5 -7,5):1. Agent de extracție: alcool etilic (etanol) 30% (m/m). Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 59

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33674000 Cough and cold preparations

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 38 460,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 38 460,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0060

Title: COMBINATII (Fier/Qfer 30mg + Vitamina C 66mg)

Description: COMBINATII (Fier/Qfer 30mg + Vitamina C 66mg) QuattroFerrin/ pirofosfat feric micronizat și microincapsulat 30mg - 214%VNR* + Vitamina C 66mg - 82%VNR) Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 60

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621000 Medicinal products for the blood and blood-forming organs

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 23 799,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 23 799,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator

emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare,

operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2)

din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0061

Title: COMBINATII (Inulina 1000 mg Saccharomyces boulardii - 250 mg) PLIC

Description: COMBINATII (Inulina 1000 mg Saccharomyces boulardii - 250 mg) PLIC

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 61

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 11 750,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 11 750,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea

/activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0062

Title: COMBINATII(METAMIZOLUM NATRIUM+PITOFENONI

HYDROCHLORIDUM+FENPIVERINI BROMIDUM) 500mg/2mg/0,02mg/ml SOL.INJ.*5ml

Description: COMBINATII(METAMIZOLUM NATRIUM+PITOFENONI HYDROCHLORIDUM+FENPIVERINI BROMIDUM) 500mg/2mg/0,02mg/ml SOL.INJ.*5ml
Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 62

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 37 368,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 37 368,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0063

Title: COMBINATII (METRONIDAZOLUM+CLOTRIMAZOLUM) 500mg/200mg OVULE

Description: COMBINATII (METRONIDAZOLUM+CLOTRIMAZOLUM) 500mg/200mg OVULE

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 63

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33641100 Gynaecological anti-infectives and antiseptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 719,97 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 719,97 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0064

Title: COMBINATII (METRONIDAZOLUM+CLOTRIMAZOLUM) CREMA VAG. 200mg/g+40mg /g

Description: COMBINATII (METRONIDAZOLUM+CLOTRIMAZOLUM) CREMA VAG. 200mg /g+40mg/g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 64

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33641100 Gynaecological anti-infectives and antiseptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 798,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 798,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0065

Title: COMBINATII (OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 20mg/5mg

Description: COMBINATII (OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 20mg/5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 65

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 899,32 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 899,32 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori

apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările

ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0066

Title: COMBINATII(OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 40mg/5mg

Description: COMBINATII(OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 40mg/5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 66

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 932,88 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 932,88 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator

emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate.

Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident.

Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile

1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor).
2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării.
3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative.

Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată.

Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare,

operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2)

din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0067

Title: COMBINATII(OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 40mg/10mg

Description: COMBINATII(OLMESARTANUM MEDOXOMILUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 40mg/10mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 67

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 722,54 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 722,54 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea,

obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă,

semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă

acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0068

Title: COMBINATII (PARACETAMOLUM+IBUPROFENUM) SOL. PERF. 1000mg/300mg

Description: COMBINATII (PARACETAMOLUM+IBUPROFENUM) SOL. PERF. 1000mg /300mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 68

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 147 756,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 147 756,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior

de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în

cadru procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0069

Title: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM) COMPR. 4mg/1,25mg

Description: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM) COMPR. 4mg/1,25mg.

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 69

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 565,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 565,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și

stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți

asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare,

În cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0070

Title: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 5mg/1,25mg/5mg

Description: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 5mg/1,25mg/5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 70

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 627,25 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 627,25 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0071

Title: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 10mg/2,5mg/5mg

Description: COMBINATII (PERINDOPRILUM+INDAPAMIDUM+AMLODIPINUM) COMPR. FILM. 10mg/2,5mg/5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 71

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 925,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 925,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția

Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință:

Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte

sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0072

Title: COMBINATII (TETRACYCLINUM+HYDROCORTISONUM+BENZOCAINUM) 10 mg/5 mg/4 mg/g UNGUENT * tub din Al x 18 g

Description: COMBINATII (TETRACYCLINUM+HYDROCORTISONUM+BENZOCAINUM) 10 mg/5 mg/4 mg/g UNGUENT * tub din Al x 18 g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 72

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622500 Antihaemorrhoidals for topical use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. **Renewal**

Maximum renewals: 0

5.1.5. **Value**

Estimated value excluding VAT: 6 117,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 6 117,00 RON

5.1.6. **General information**

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferit inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. **Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator

valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea

/părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0073

Title: COMBINATII (TRIAMCINOLONUM+NEOMICINUM+NYSTATINUM) CREMA * tub din Al a 15 g

Description: COMBINATII (TRIAMCINOLONUM+NEOMICINUM+NYSTATINUM) CREMA * tub din Al a 15 g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 73

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33631400 Antibiotics and chemotherapeutics for dermatological use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 775,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 775,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care

vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0074

Title: COMBINATII(Saccharomyces boulardii SB01 -125mg/1miliard UFC*Lactobacillus bulgaricus LB42-10 mg/100 milioane UFC*Lactobacillus rhamnosus LRa05 -7,5 mg /500milioane UFC* FOS/fructo-oligozaharide - 45 mg Extract de Terminalia chebula -25 mg Extract de Mentha piperita 20 mg)
Description: COMBINATII(Saccharomyces boulardii SB01 -125mg/1miliard UFC*Lactobacillus bulgaricus LB42-10 mg/100 milioane UFC*Lactobacillus rhamnosus LRa05 -7,5 mg /500milioane UFC* FOS/fructo-oligozaharide - 45 mg Extract de Terminalia chebula -25 mg Extract de Mentha piperita 20 mg) CAPSULE GASTROREZISTENTE Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 74

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 39 069,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 39 069,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și

stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți

asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare,

În cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0075

Title: COMBINATII(SULFAT DE NA + SULFAT DE MG + SULFAT DE K) CONC. PT. SOL. ORALA flac. x 176 ml conc. pt. sol. orala

Description: COMBINATII(SULFAT DE NA + SULFAT DE MG + SULFAT DE K) CONC. PT. SOL. ORALA flac. x 176 ml conc. pt. sol. orala Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 75

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33613000 Laxatives

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 99 942,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 99 942,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0076

Title: COMBINATII(zinc bacitracină, neomicină sub formă de sulfat de neomicină) PULBERE fl. * 10g

Description: COMBINATII(zinc bacitracină, neomicină sub formă de sulfat de neomicină) PULBERE fl.* 10g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 76

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33631400 Antibiotics and chemotherapeutics for dermatological use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 17 120,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 17 120,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să

deține o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul

legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează

existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0077

Title: COMBINATII (zinc bacitracină, neomicină sub formă de sulfat de neomicină) UNGUENT

Description: COMBINATII (zinc bacitracină, neomicină sub formă de sulfat de neomicină) UNGUENT Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 77

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33631400 Antibiotics and chemotherapeutics for dermatological use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 10 700,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 10 700,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0078

Title: COMBINATII PANCREATINA (pancreatină 275 mg -amilază, lipază, protează) CPR. GASTROREZ. 275mg

Description: COMBINATII PANCREATINA (pancreatină 275 mg -amilază, lipază, protează) CPR. GASTROREZ. 275mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 78

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 820,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 820,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care

vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0079

Title: COMBINATII(AMINOACIZI) SOL. PERF. 5%* 500ml

Description: COMBINATII(AMINOACIZI) SOL. PERF. 5%* 500ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621400 Blood substitutes and perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 841,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 841,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite

de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea

anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestățiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0080

Title: COMBINATII (Simethiconum+Carbune) CPR. 50mg simeticona +300mg carbune
Description: COMBINATII (Simethiconum+Carbune) CPR. 50mg simeticona +300mg carbune
Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 80

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 13 200,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 13 200,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat,

exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor,

urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupeficante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va

include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0081

Title: COMBINATII (SPIRONOLACTONUM+FUROSEMIDUM) 50mg/20mg capsule

Description: COMBINATII (SPIRONOLACTONUM+FUROSEMIDUM) 50mg/20mg capsule

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 81

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622300 Diuretics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 9 188,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 9 188,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la

același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în

termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să

dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de

management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0082

Title: COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZA SOL. INJ./PERF. 100mg/5 ml

Description: COMPLEX DE HIDROXID DE FER (III) SUCROZA SOL. INJ./PERF. 100mg/5 ml

Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 82

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621000 Medicinal products for the blood and blood-forming organs

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 150 816,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 150 816,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de

Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic,

operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente

situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0083

Title: DESLORATADINUM COMPR. FILM. 5mg

Description: DESLORATADINUM COMPR. FILM. 5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 83

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33675000 Antihistamines for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 157,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 157,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente

care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165

și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru

activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0084

Title: DESLORATADINUM SOL. ORALA 0.5mg/ml * 120ml

Description: DESLORATADINUM SOL. ORALA 0.5mg/ml * 120ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 84

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33675000 Antihistamines for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 601,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 601,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator

emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare,

operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2)

din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0085

Title: DEXAMETHASONUM SOL.INJ. 4mg/ml

Description: DEXAMETHASONUM SOL.INJ. 4mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 85

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33675000 Antihistamines for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 45 808,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 45 808,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea

/activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0086

Title: DEXKETOPROFENUM SOL.INJ./CONC. PT. SOL. PERF. 50mg/2ml

Description: DEXKETOPROFENUM SOL.INJ./CONC. PT. SOL. PERF. 50mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 37 560,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 37 560,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite

de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea

anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0087

Title: DIAZEPAMUM SOL. RECTALA 5mg/2.5ml

Description: DIAZEPAMUM SOL. RECTALA 5mg/2.5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 87

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 318,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 318,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la

care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității

contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va

avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la

cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0088

Title: DIAZEPAMUM CPR. 10mg

Description: DIAZEPAMUM CPR. 10mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 88

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 394,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 394,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de

reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează

în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea

solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a

acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0089

Title: DIAZEPAMUM SOL.INJ. 5mg/ml*2ml

Description: DIAZEPAMUM SOL.INJ. 5mg/ml*2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 89

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 14 326,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 14 326,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau

mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente

stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în

sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei

oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0090

Title: DICLOFENACUM CAPS. ELIB. PREL. 150mg

Description: DICLOFENACUM CAPS. ELIB. PREL. 150mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 90

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 11 848,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 11 848,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0091

Title: DICLOFENACUM SOL. INJ./PERF. 25mg/ml*3ml

Description: DICLOFENACUM SOL. INJ./PERF. 25mg/ml*3ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 91

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 67 892,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 67 892,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0092

Title: DIGOXINUM CPR. 0,25mg

Description: DIGOXINUM CPR. 0,25mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 92

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 979,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 979,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0093

Title: DIGOXINUM SOL. INJ. 0,5mg/2ml

Description: DIGOXINUM SOL. INJ. 0,5mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 93

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 16 904,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 16 904,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0094

Title: DIOSMECTITA PLIC. 3g

Description: DIOSMECTITA PLIC. 3g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 94

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33614000 Antidiarrhoeals, intestinal anti-inflammatory/anti-infective agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 124,16 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 124,16 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe

Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea

nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea

crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0095

Title: DIOSMINUM (COMBINATII) COMPR. FILM. 500mg

Description: DIOSMINUM (COMBINATII) COMPR. FILM. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 95

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 171,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 171,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de

prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 -

Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică

oferantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (oferanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Bălș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0096

Title: DOPAMINUM CONC. PT. SOL. PERF. 5mg/ml

Description: DOPAMINUM CONC. PT. SOL. PERF. 5mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 96

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 061,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 061,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0097

Title: DYDROGESTERONUM COMPR. FILM. 10mg

Description: DYDROGESTERONUM COMPR. FILM. 10mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 97

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33641300 Sex hormones and modulators of the genital system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 028,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 028,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare

medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiant și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiant și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiant și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUA de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiant) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru /

contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici,

oferanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0098

Title: DROTAVERINUM SOL.INJ. 40mg/2ml

Description: DROTAVERINUM SOL.INJ. 40mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 98

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 65 880,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și

activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația

care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al

calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No
Electronic invoicing: Required
Electronic ordering will be used: no
Electronic payment will be used: no
Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.
Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0099

Title: EDOXABANUM COMPR. FILM. 30mg

Description: EDOXABANUM COMPR. FILM. 30mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 99

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 35 797,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 35 797,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar

de către doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în

oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0100

Title: EDOXABANUM COMPR. FILM. 600mg

Description: EDOXABANUM COMPR. FILM. 600mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 100

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 21 370,68 RON

Maximum value of the framework agreement: 21 370,68 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de

ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un

furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre

motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0101

Title: ENALAPRILUM SOL. INJ./PERF 1.25mg/ml

Description: ENALAPRILUM SOL. INJ./PERF 1.25mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 101

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622800 Agents acting on the renin-angiotensin system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 12 168,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 12 168,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior

de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în

cadru procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0102

Title: ENOXAPARINUM SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA 4000UI(40mg)/0,4ml

Description: ENOXAPARINUM SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA 4000UI(40mg)/0,4ml

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 102

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 199 401,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 199 401,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și

stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți

asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare,

În cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0103

Title: ENOXAPARINUM SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA 6000UI(60mg)/0,6ml

Description: ENOXAPARINUM SOL. INJ. IN SERINGA PREUMPLUTA 6000UI(60mg)/0,6ml

Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 103

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 78 051,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 78 051,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantități minime și maxime, pret unitar estimat și specificații tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la

același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în

termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să

dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de

management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0104

Title: EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM SOL.INJ. 50mg/ml *1ml

Description: EPHEDRINI HYDROCHLORIDUM SOL.INJ. 50mg/ml *1ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 104

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33670000 Medicinal products for the respiratory system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 17 382,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 17 382,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferit inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferit (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0105

Title: EPINEPHRINUM SOL. INJ. 1mg/ml * 1ml

Description: EPINEPHRINUM SOL. INJ. 1mg/ml * 1ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 105

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 836,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 836,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0106

Title: ERDOSTEINUM PULB. PT. SUSP. ORALA 175mg/5ml

Description: ERDOSTEINUM PULB. PT. SUSP. ORALA 175mg/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 106

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33674000 Cough and cold preparations

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 47 025,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 47 025,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0107

Title: ERDOSTEINUM CAPS. 300mg

Description: ERDOSTEINUM CAPS. 300mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 107

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33674000 Cough and cold preparations

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 47 310,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 47 310,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0108

Title: ESOMEPRAZOLUM COMPR. GASTROREZ. 40mg

Description: ESOMEPRAZOLUM COMPR. GASTROREZ. 40mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 108

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 546,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 546,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0109

Title: ESOMEPRAZOLUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 40mg
Description: ESOMEPRAZOLUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 40mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 109

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 218 500,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 218 500,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestățiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0110

Title: ETAMSYLATUM SOL. INJ. 250mg/2ml

Description: ETAMSYLATUM SOL. INJ. 250mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 110

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621200 Antihaemorrhagics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 39 080,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 39 080,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0111

Title: ETORICOXIBUM COMPR. FILM. 60mg

Description: ETORICOXIBUM COMPR. FILM. 60mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 111

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 28 519,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 28 519,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0112

Title: FENTANILUM SOL. INJ. 50micrograme/ml * 10ML

Description: FENTANILUM SOL. INJ. 50micrograme/ml * 10ML Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 112

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 650,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 650,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0113

Title: FLUTICASONUM PROPIONAT SUSP. INHAL. PRESURIZATA 125 µg/doza INHALER CFC-Free

Description: FLUTICASONUM PROPIONAT SUSP. INHAL. PRESURIZATA 125 µg/doza INHALER CFC-Free Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 113

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33673000 Medicinal products for obstructive airway diseases

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. **Renewal**

Maximum renewals: 0

5.1.5. **Value**

Estimated value excluding VAT: 15 660,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 15 660,00 RON

5.1.6. **General information**

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. **Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator

emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare,

operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2)

din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0114

Title: FURAZOLIDONUM COMPR. 100mg

Description: FURAZOLIDONUM COMPR. 100mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 114

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33614000 Antidiarrhoeals, intestinal anti-inflammatory/anti-infective agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 945,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 945,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea,

obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă,

semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă

acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0115

Title: FUROSEMIDUM CPR. 40mg

Description: FUROSEMIDUM CPR. 40mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 115

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622300 Diuretics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 444,45 RON

Maximum value of the framework agreement: 444,45 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior

de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în

cadru procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0116

Title: FUROSEMIDUM SOL. INJ. 10mg/ml * 2ml

Description: FUROSEMIDUM SOL. INJ. 10mg/ml * 2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 116

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622300 Diuretics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 17 175,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 17 175,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și

stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți

asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare,

În cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este preţul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabileşte prin ordonarea crescătoare în funcţie de preţul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu preţul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achiziţiile publice, cu modificările şi completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanţarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepţiei produselor şi înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispoziţiilor Legii nr. 98/2016 şi ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0117

Title: GABAPENTINUM CPS. 300mg

Description: GABAPENTINUM CPS. 300mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 117

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 17 661,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 17 661,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la

aceiași nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în

termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să

deține în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de

management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0118

Title: GENTAMICINUM SOL.INJ. 80mg/2ml

Description: GENTAMICINUM SOL.INJ. 80mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 118

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 14 100,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 14 100,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0119

Title: GLUCOSUM 5% SOL.PERF. 50mg/ml Flacon x 500ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Description: GLUCOSUM 5% SOL.PERF. 50mg/ml Flacon x 500ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 119

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692210 Parenteral feeding solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 107 175,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 107 175,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0120

Title: GLUCOSUM 10% SOL.PERF.100mg/ml x 500ml

Description: GLUCOSUM 10% SOL.PERF.100mg/ml x 500ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 120

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692210 Parenteral feeding solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 18 312,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 18 312,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0121

Title: GLUCOSUM 33% SOL.INJ. 3,3g/10ml

Description: GLUCOSUM 33% SOL.INJ. 3,3g/10ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 121

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692210 Parenteral feeding solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 690,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 690,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0122

Title: HALOPERIDOLUM PIC. ORALE SOL. 2mg/ml*10ml

Description: HALOPERIDOLUM PIC. ORALE SOL. 2mg/ml*10ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 122

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 540,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 6 540,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0123

Title: HYDROCORTISONUM PULB.+SOLVENT PT. SOL.INJ.100mg (1fl+1f)
Description: HYDROCORTISONUM PULB.+SOLVENT PT. SOL.INJ.100mg (1fl+1f) Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 123

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33642200 Corticosteroids for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 282 450,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 282 450,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0124

Title: HYDROCORTISONUM SOL.INJ. 19.6mg/5ml

Description: HYDROCORTISONUM SOL.INJ. 19.6mg/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 124

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33642000 Systemic hormonal preparations, excl. sex hormones

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 96 912,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 96 912,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiantе) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0125

Title: IBUPROFENUM COMPR. FILM. 400mg

Description: IBUPROFENUM COMPR. FILM. 400mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 125

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 529,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 529,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0126

Title: IBUPROFENUM SUSP. ORALA 100mg/5ml*100ml

Description: IBUPROFENUM SUSP. ORALA 100mg/5ml*100ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 126

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 43 344,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 43 344,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0127

Title: INDOMETACINUM SUPOZITOARE 50mg

Description: INDOMETACINUM SUPOZITOARE 50mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 127

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 430,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 430,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0128

Title: INSULINUM ASPART SOL. INJ.- FLEXPEN 100 unitati/ml stilouri injectoare (pen-uri) preumplute x 3ml

Description: INSULINUM ASPART SOL. INJ.- FLEXPEN 100 unitati/ml stilouri injectoare (pen-uri) preumplute x 3ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 128

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33615100 Insulin

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 36 783,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 36 783,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de

îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de

certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0129

Title: IVABRADINUM COMPR. FILM. 5mg

Description: IVABRADINUM COMPR. FILM. 5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 129

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 977,04 RON

Maximum value of the framework agreement: 6 977,04 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0130

Title: KALII CHLORIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 74,56 mg/ml * 20ml MPC
Description: KALII CHLORIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 74,56 mg/ml * 20ml MPC Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 130

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33692510 Intravenous fluids

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 478,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 5 478,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0131

Title: KETOPROFENUM SOL.INJ.100mg/2ml

Description: KETOPROFENUM SOL.INJ.100mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 131

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 37 940,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 37 940,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0132

Title: KETOROLACUM TROMETHAMIN SOL. INJ. 30mg/ml

Description: KETOROLACUM TROMETHAMIN SOL. INJ. 30mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 132

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 24 370,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 24 370,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0133

Title: KETOTIFENUM COMPR. 1mg

Description: KETOTIFENUM COMPR. 1mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 133

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33675000 Antihistamines for systemic use

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 531,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 531,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUA de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0134

Title: LACTULOSUM 66.7% x 200ml

Description: LACTULOSUM 66.7% x 200ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 134

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 670,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 670,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0135

Title: LERCANIDIPINUM COMPR. FILM. 10mg

Description: LERCANIDIPINUM COMPR. FILM. 10mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 135

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622700 Calcium channel blockers

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 531,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 531,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0136

Title: LEVOFLOXACINUM COMPR. FILM. 500mg

Description: LEVOFLOXACINUM COMPR. FILM. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 136

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 316,95 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 316,95 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0137

Title: LIDOCAINUM SOL. INJ. 10mg/ml* 10ml

Description: LIDOCAINUM SOL. INJ. 10mg/ml* 10ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 137

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 29 538,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 29 538,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0138

Title: LIDOCAINUM SOL. INJ.80mg/2ml

Description: LIDOCAINUM SOL. INJ.80mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 138

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 20 922,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 20 922,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0139

Title: LIDOCAINUM SPRAY - SOL. 4,6mg/doza

Description: LIDOCAINUM SPRAY - SOL. 4,6mg/doza Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 139

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 643,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 643,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0140

Title: Lynside PRO SCB Saccharomyces cerevisiae var. boulardii - 250 mg echivalent a 5 miliarde UFC, lactoza monohidrat, saruri de magneziu ale acizilor grasi vegetali, gelatina, carbonat de calciu, octenilsuccinat de amidon si sodiu CAPSULE 250 mg

Description: Lynside PRO SCB Saccharomyces cerevisiae var. boulardii - 250 mg echivalent a 5 miliarde UFC, lactoza monohidrat, saruri de magneziu ale acizilor grasi vegetali, gelatina, carbonat de calciu, octenilsuccinat de amidon si sodiu CAPSULE 250 mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 140

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 21 266,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 21 266,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de

Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu

modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (oferanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0141

Title: Lynside PRO SCB Saccharomyces cerevisiae var. boulardii - 250 mg echivalent a 5 miliarde UFC, aroma naturala de portocale, saruri de magneziu ale acizilor grasi /sursa vegetala, glicozide steviolice din stevia, fructoza PLIC 250 mg* 2g

Description: Lynside PRO SCB Saccharomyces cerevisiae var. boulardii - 250 mg echivalent a 5 miliarde UFC, aroma naturala de portocale, saruri de magneziu ale acizilor grasi /sursa vegetala, glicozide steviolice din stevia, fructoza PLIC 250 mg* 2g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 141

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 16 900,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 16 900,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care

vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de

către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea

unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0142

Title: LORAZEPAMUM COMPR. 1mg

Description: LORAZEPAMUM COMPR. 1mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 312,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 312,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite

de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierie, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea

anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestățiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS
Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0143

Title: MANNITOLUM 20% SOL.PERF. 200 mg/ml x 250ml

Description: MANNITOLUM 20% SOL.PERF. 200 mg/ml x 250ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 143

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621400 Blood substitutes and perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 42 753,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 42 753,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la

care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității

contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va

avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la

cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0144

Title: MEBEVERINUM DRAJ. 100mg

Description: MEBEVERINUM DRAJ. 100mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 144

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 228,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 228,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3:

Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această

cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție

angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0145

Title: MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. /PERF. 1000mg

Description: MEROPENEMUM PULB. PT. SOL. INJ. /PERF. 1000mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 145

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 276 353,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 276 353,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0146

Title: METAMIZOLUM NATRIUM SOL.INJ. 1g/2ml

Description: METAMIZOLUM NATRIUM SOL.INJ. 1g/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 146

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 92 800,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 92 800,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0147

Title: METAMIZOLUM NATRIUM CPR. 500mg

Description: METAMIZOLUM NATRIUM CPR. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 147

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 218,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 218,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0148

Title: METHYLPREDNISOLONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. 500mg 1 flac. liof. + 1 fiola solv.

Description: METHYLPREDNISOLONUM PULB. + SOLV. PT. SOL. INJ./PERF. 500mg 1 flac. liof. + 1 fiola solv. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.
Internal identifier: 148

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33642000 Systemic hormonal preparations, excl. sex hormones

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 829,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 829,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0149

Title: METOCLOPRAMIDUM SOL.INJ. 5mg/ml

Description: METOCLOPRAMIDUM SOL.INJ. 5mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 149

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 187 140,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 187 140,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți,

că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei

oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin

subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0150

Title: METOPROLOLUM SOL. INJ. I.V/PERF. 5mg/5ml

Description: METOPROLOLUM SOL. INJ. I.V/PERF. 5mg/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 150

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 648,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 648,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament

va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului

intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupeficante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate

se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0151

Title: METOPROLOLUM CPR. 50mg

Description: METOPROLOLUM CPR. 50mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 151

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 389,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 389,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0152

Title: METRONIDAZOLUM CPR. 250mg

Description: METRONIDAZOLUM CPR. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 152

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 288,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 288,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0153

Title: METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5g/l (in sol NaCl) x 200ml

Description: METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5g/l (in sol NaCl) x 200ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 153

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 15 131,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 15 131,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0154

Title: METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5g/l (in sol. Glucoza) x 200ml

Description: METRONIDAZOLUM SOL. PERF. 5g/l (in sol. Glucoza) x 200mlCantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 154

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 15 131,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 15 131,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0155

Title: MORPHYNUM SOL. INJ. 20mg/ml

Description: MORPHYNUM SOL. INJ. 20mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 155

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 821,70 RON

Maximum value of the framework agreement: 821,70 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0156

Title: MOXIFLOXACINUM SOL. PERF. 400mg/250ml

Description: MOXIFLOXACINUM SOL. PERF. 400mg/250ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 156

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 38 796,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 38 796,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0157

Title: NALOXONUM SOL. INJ. 0.4mg/ml

Description: NALOXONUM SOL. INJ. 0.4mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 157

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 878,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 878,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0158

Title: NATRII CHLORIDUM 0,9% SOL.PERF. 9mg/ml * 500ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Description: NATRII CHLORIDUM 0,9% SOL.PERF. 9mg/ml * 500ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 158

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621400 Blood substitutes and perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 163 555,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 163 555,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0159

Title: NATRII CHLORIDUM 0,9% SOL.PERF. 9mg/ml * 250ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Description: NATRII CHLORIDUM 0,9% SOL.PERF. 9mg/ml * 250ml (ambalaj cu 10 flacoane)

Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 159

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621400 Blood substitutes and perfusion solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 19 272,15 RON

Maximum value of the framework agreement: 19 272,15 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0160

Title: NATRII CHLORIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 58,5mg/ml flac. din PE monobloc x 20 ml

Description: NATRII CHLORIDUM CONC. PT. SOL. PERF. 58,5mg/ml flac. din PE monobloc x 20 ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 160

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692510 Intravenous fluids

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 753,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 753,50 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0161

Title: NEBIVOLOLUM CPR. 5mg

Description: NEBIVOLOLUM CPR. 5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 161

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 197,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 197,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0162

Title: NEOSTIGMINI METILSULFAS SOL.INJ. 0,5mg/ml

Description: NEOSTIGMINI METILSULFAS SOL.INJ. 0,5mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 162

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33660000 Medicinal products for the nervous system and sensory organs

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 360,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 360,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0163

Title: NITROGLYCERINUM COMPR. SUBLING. 0,5mg

Description: NITROGLYCERINUM COMPR. SUBLING. 0,5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 163

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 913,25 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 913,25 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0164

Title: NITROGLYCERINUM COMPR. ELIB. PREL. 2.6mg

Description: NITROGLYCERINUM COMPR. ELIB. PREL. 2.6mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 164

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 228,30 RON

Maximum value of the framework agreement: 228,30 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0165

Title: NITROGLYCERINUM SOL. PERF. 1mg/ml

Description: NITROGLYCERINUM SOL. PERF. 1mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 165

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 331,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 331,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiantе) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0166

Title: NITROGLYCERINUM SPRAY SUBLINGUAL 0.4mg/doza

Description: NITROGLYCERINUM SPRAY SUBLINGUAL 0.4mg/doza Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 166

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 376,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 376,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0167

Title: OMEPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 20mg

Description: OMEPRAZOLUM CAPS. GASTROREZ. 20mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 167

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 16 106,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 16 106,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUA de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0168

Title: OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1000mg

Description: OXACILLINUM PULB. PT. SOL. INJ./PERF. 1000mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 168

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651000 General anti-infectives for systemic use and vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 413,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 413,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Runde 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0169

Title: PANTOPRAZOLUM PULB. PT. SOL. INJ. 40mg

Description: PANTOPRAZOLUM PULB. PT. SOL. INJ. 40mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 169

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 334 000,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 334 000,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0170

Title: PANTOPRAZOLUM COMPR. GASTROREZ. 20mg

Description: PANTOPRAZOLUM COMPR. GASTROREZ. 20mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 170

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33611000 Medicinal products for acid related disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 004,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 004,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0171

Title: PARACETAMOLUM SUP. 125mg

Description: PARACETAMOLUM SUP. 125mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 171

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 400,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 400,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0172

Title: PARACETAMOLUM SUP. 250mg

Description: PARACETAMOLUM SUP. 250mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 172

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 225,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 225,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0173

Title: PARACETAMOLUM SOL. PERF. 10mg/ml * 100ml

Description: PARACETAMOLUM SOL. PERF. 10mg/ml * 100ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 173

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 98 550,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 98 550,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0174

Title: PARACETAMOLUM SUSPENSIE ORALA 120mg/5ml * 100ml

Description: PARACETAMOLUM SUSPENSIE ORALA 120mg/5ml * 100ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 174

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 14 500,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 14 500,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0175

Title: PARACETAMOLUM CPR. 500mg

Description: PARACETAMOLUM CPR. 500mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 175

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 700,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 700,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Runde 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0176

Title: PENTAERITHRITYLI TETRANITRAS CPR. 20mg

Description: PENTAERITHRITYLI TETRANITRAS CPR. 20mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 176

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 345,10 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 345,10 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0177

Title: PENTOXIPHYLLINUM CPR. ELIB. PREL. 400mg

Description: PENTOXIPHYLLINUM CPR. ELIB. PREL. 400mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 177

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33622400 Vasoprotectives

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 416,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 4 416,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0178

Title: PENTOXIPHYLLINUM SOL. PERF. 100mg /5ml

Description: PENTOXIPHYLLINUM SOL. PERF. 100mg /5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 178

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622400 Vasoprotectives

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 33 590,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 33 590,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0179

Title: PETHIDINUM SOL. INJ. 50mg/ml

Description: PETHIDINUM SOL. INJ. 50mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 179

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661200 Analgesics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 565,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 565,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0180

Title: PHENOBARBITALUM CPR. 100mg

Description: PHENOBARBITALUM CPR. 100mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 180

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 091,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 091,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0181

Title: PHENOBARBITALUM SOL. INJ. 100mg/ml*2ml

Description: PHENOBARBITALUM SOL. INJ. 100mg/ml*2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 181

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 418,10 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 418,10 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0182

Title: PHYTOMENADIONUM SOL.INJ. 10mg/ml *1ml

Description: PHYTOMENADIONUM SOL.INJ. 10mg/ml *1ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 182

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621200 Antihemorrhagics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Balș, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 54 720,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 54 720,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0183

Title: PIRACETAMUM COMPR. FILM. 800mg

Description: PIRACETAMUM COMPR. FILM. 800mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 183

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661600 Psychoanaleptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 074,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 074,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0184

Title: PIRACETAMUM SOL. INJ. 1g/5ml

Description: PIRACETAMUM SOL. INJ. 1g/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 184

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33661600 Psychoanaleptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 267 210,00 RON
Maximum value of the framework agreement: 267 210,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0185

Title: POVIDONUM IODINATUM SOL. EXT. 10% * 1000ml

Description: POVIDONUM IODINATUM SOL. EXT. 10% * 1000ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 185

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33631600 Antiseptics and disinfectants

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 39 000,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 39 000,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0186

Title: PROGESTERONUM CAPS. MOI 200mg

Description: PROGESTERONUM CAPS. MOI 200mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 186

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33641300 Sex hormones and modulators of the genital system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 591,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 591,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre

cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 -

Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul

acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi

prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0187

Title: PROPOFOLUM EMULSIE PERF. / INJ. 10mg/ml *20ml

Description: PROPOFOLUM EMULSIE PERF. / INJ. 10mg/ml *20ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 187

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 7 779,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 779,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a

Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de

regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea

autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0188

Title: PROPOFOLUM EMULSIE PERF. / INJ. 10mg/ml *50ml

Description: PROPOFOLUM EMULSIE PERF. / INJ. 10mg/ml *50ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 188

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 3 351,90 RON

Maximum value of the framework agreement: 3 351,90 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0189

Title: PROPRANOLOLUM CPR. 10mg

Description: PROPRANOLOLUM CPR. 10mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 189

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622600 Beta-blocking agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 195,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 195,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0190

Title: PYRIDOXINUM SOL. INJ. 50mg/ml * 2ml

Description: PYRIDOXINUM SOL. INJ. 50mg/ml * 2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 190

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33616000 Vitamins

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 118 100,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 118 100,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0191

Title: RACECADOTRILUM PULBERE ORALA 30mg

Description: RACECADOTRILUM PULBERE ORALA 30mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 191

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33614000 Antidiarrhoeals, intestinal anti-inflammatory/anti-infective agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 076,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 076,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți,

că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei

oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin

subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0192

Title: RIFAXIMINUM COMPR. FILM. 400 mg

Description: RIFAXIMINUM COMPR. FILM. 400 mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 192

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33614000 Antidiarrhoeals, intestinal anti-inflammatory/anti-infective agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 40 039,92 RON

Maximum value of the framework agreement: 40 039,92 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la

care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității

contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va

avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la

cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0193

Title: RILMENIDINUM COMPR. 1mg

Description: RILMENIDINUM COMPR. 1mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 193

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622200 Antihypertensives

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 647,80 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 647,80 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de

reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează

în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea

solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a

acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0194

Title: RIVAROXABANUM COMPR. FILM. 15mg

Description: RIVAROXABANUM COMPR. FILM. 15mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 194

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 19 694,57 RON

Maximum value of the framework agreement: 19 694,57 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau

mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente

stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în

sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei

oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0195

Title: ROSUVASTATINUM COMPR. FILM./ CAPS. 20mg

Description: ROSUVASTATINUM COMPR. FILM./ CAPS. 20mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 195

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33620000 Medicinal products for the blood, blood-forming organs and the cardiovascular system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 423,60 RON

Maximum value of the framework agreement: 6 423,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasificați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori

apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările

ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0196

Title: SALBUTAMOLUM SUSP. INHAL. PRES. 100µg/doza

Description: SALBUTAMOLUM SUSP. INHAL. PRES. 100µg/doza Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 196

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33673000 Medicinal products for obstructive airway diseases

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. **Renewal**

Maximum renewals: 0

5.1.5. **Value**

Estimated value excluding VAT: 2 736,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 736,00 RON

5.1.6. **General information**

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. **Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator

valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate.

Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident.

Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile

- Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor).
- Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării.
- Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiant și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiant și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiant și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative.

Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată.

Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiant) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea

/părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0197

Title: SEVOFLURANE VAPORI DE INHALAT, LICHID* 250ml (379,25g)

Description: SEVOFLURANE VAPORI DE INHALAT, LICHID* 250ml (379,25g) Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 197

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661100 Anaesthetics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 68 998,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 68 998,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0198

Title: SILIBINUM CPR. 35mg

Description: SILIBINUM CPR. 35mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 198

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33690000 Various medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 312,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 6 312,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0199

Title: SIMETHICONUM PIC. ORALE, 100mg/ml

Description: SIMETHICONUM PIC. ORALE, 100mg/ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 199

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 8 913,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 8 913,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe

Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea

nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea

crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0200

Title: SIMVASTATINUM COMPR. 20mg

Description: SIMVASTATINUM COMPR. 20mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 200

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33620000 Medicinal products for the blood, blood-forming organs and the cardiovascular system

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 986,40 RON

Maximum value of the framework agreement: 986,40 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de

departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din

necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un

contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecatorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0201

Title: SPIRONOLACTONUM CPR. 25mg

Description: SPIRONOLACTONUM CPR. 25mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 201

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622300 Diuretics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 808,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 808,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0202

Title: SUCRALFATUM COMPR . 1g

Description: SUCRALFATUM COMPR . 1g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 202

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 707,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 707,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția

Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință:

Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte

sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătorie conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0203

Title: SULODEXIDUM 250ULS

Description: SULODEXIDUM 250ULS Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 203

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 13 576,32 RON

Maximum value of the framework agreement: 13 576,32 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se

regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarilor/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare

ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANM DMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards
Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.
Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0204

Title: SULODEXIDUM 600ULS/2 ml

Description: SULODEXIDUM 600ULS/2 ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 204

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33621100 Antithrombotic agents

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 14 486,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 14 486,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați,

subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va

prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0205

Title: SUXAMETHONII CHLORIDUM SOL.INJ. 0.1g/5ml

Description: SUXAMETHONII CHLORIDUM SOL.INJ. 0.1g/5ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 205

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies
Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products
Additional classification (cpv): 33632200 Muscle relaxants

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 672,60 RON
Maximum value of the framework agreement: 672,60 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no
Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au

capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport

pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacități se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacități ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea

autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0206

Title: TAMSULOSINUM COMPR. CU ELIB. PREL. 0,4mg

Description: TAMSULOSINUM COMPR. CU ELIB. PREL. 0,4mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 206

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33640000 Medicinal products for the genitourinary system and hormones

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 230,90 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 230,90 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAЕ: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe

Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea

nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea

crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0207

Title: TETRACYCLINUM UNG. 30mg/g *12g

Description: TETRACYCLINUM UNG. 30mg/g *12g Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 207

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632100 Anti-inflammatory and anti-rheumatic products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 10 320,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 10 320,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de

prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 -

Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică

oferantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (oferanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Bălș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0208

Title: THIAMINUM SOL. INJ. 100mg/2ml

Description: THIAMINUM SOL. INJ. 100mg/2ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 208

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33692500 Injectable solutions

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 118 100,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 118 100,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum

urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope),

operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de

medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte

documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0209

Title: TIANEPTINUM DRAJ. 12.5mg

Description: TIANEPTINUM DRAJ. 12.5mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 209

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661700 Other nervous system medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 2 103,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 2 103,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare

medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acord-cadru /

contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici,

oferanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0210

Title: TIAPRIDUM COMPR. 100mg

Description: TIAPRIDUM COMPR. 100mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 210

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33661500 Psycholeptics

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 508,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 508,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente

care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165

și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAE va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAE separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAE va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru

activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0211

Title: TOLPERISONUM CPR. FILM. 150mg

Description: TOLPERISONUM CPR. FILM. 150mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 211

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33632200 Muscle relaxants

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. **Renewal**

Maximum renewals: 0

5.1.5. **Value**

Estimated value excluding VAT: 7 414,50 RON

Maximum value of the framework agreement: 7 414,50 RON

5.1.6. **General information**

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. **Selection criteria**

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator

emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare,

operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitori sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2)

din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques**Framework agreement:**

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0212

Title: TROSPIMUM COMPR. FILM. 30mg

Description: TROSPIMUM COMPR. FILM. 30mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 212

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33640000 Medicinal products for the genitourinary system and hormones

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS
Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 1 092,33 RON

Maximum value of the framework agreement: 1 092,33 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea,

obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă,

semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUA va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUA separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUA va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă

acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0213

Title: TRIMEBUTINUM GRAN. PT. SUSP. ORALA 24mg/5ml*125ml

Description: TRIMEBUTINUM GRAN. PT. SUSP. ORALA 24mg/5ml*125ml Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 213

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 4 770,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 4 770,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul ofertat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament ofertat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea

inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnat al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă

relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, İstanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestatiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile

Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0214

Title: TRIMEBUTINUM COMPR./COMPR. FILM. 100mg

Description: TRIMEBUTINUM COMPR./COMPR. FILM. 100mg Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 214

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33612000 Medicinal products for functional gastrointestinal disorders

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 5 475,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 5 475,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de

reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează

în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocierе, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente: • Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP). • Răspunderea

solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului. Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasati pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a

acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0215

Title: TRIMETAZIDINUM COMPR. CU ELIB. MODIF./COMPR. CU ELIB. PREL. 35mg

Description: TRIMETAZIDINUM COMPR. CU ELIB. MODIF./COMPR. CU ELIB. PREL. 35mg

Cantitățile sunt specificate în caietul de sarcini și în centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 215

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33622100 Cardiac therapy medicinal products

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 6 427,20 RON

Maximum value of the framework agreement: 6 427,20 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantități minime și maxime, pret unitar estimat și specificații tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau

mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente

stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere că membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze în conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în

sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei

oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAE: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de

Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

5.1. Lot: LOT-0216

Title: VACCIN TETANIC ADSORBIT 0.5ml/doza susp.inj.

Description: VACCIN TETANIC ADSORBIT 0.5ml/doza susp.inj. Cantitatile sunt specificate in caietul de sarcini si in centralizatorul procedurii.

Internal identifier: 216

5.1.1. Purpose

Main nature of the contract: Supplies

Main classification (cpv): 33600000 Pharmaceutical products

Additional classification (cpv): 33651680 Hepatitis B vaccines

5.1.2. Place of performance

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Additional information: Farmacia cu circuit închis din cadrul SPITALULUI ORASENESC BALS

Adresa: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 115, Localitate: Bals, Jud. Olt.

5.1.3. Estimated duration

Duration: 36 Months

5.1.4. Renewal

Maximum renewals: 0

5.1.5. Value

Estimated value excluding VAT: 187 775,00 RON

Maximum value of the framework agreement: 187 775,00 RON

5.1.6. General information

Reserved participation:

Participation is not reserved.

The names and professional qualifications of the staff assigned to perform the contract must be given: Not required

Procurement Project not financed with EU Funds.

The procurement is covered by the Government Procurement Agreement (GPA): no

Additional information: Cantitati minime si maxime, pret unitar estimat si specificatii tehnice sunt specificate în caietul de sarcini și centralizatorul procedurii. În situația în care două sau mai multe oferte admisibile înregistrează prețuri egale și se clasifică pe poziții care afectează stabilirea ierarhiei (Locurile 1-5), Comisia de evaluare va proceda la departajare după cum urmează: Runda 1: Se va solicita prin intermediul SEAP depunerea unei noi propuneri financiare îmbunătățite (diminuată). Runda 2: Dacă în urma Rundei 1 prețurile se mențin la același nivel de egalitate, Comisia va solicita o a doua rundă de reofertare în SEAP. Runda 3: Dacă și după Runda 2 egalitatea persistă, Comisia va solicita o a treia și ultimă rundă de reofertare în SEAP. Notă obligatorie pentru ofertanți: Prețurile noi transmise în oricare dintre cele 3 runde nu pot depăși prețul oferat inițial sau în runda anterioară. Modalitatea de departajare finală în caz de egalitate persistentă după Runda 3: În cazul în care egalitatea de prețuri se menține chiar și după finalizarea celei de-a treia runde de reofertare (ofertanții mențin prețurile anterioare sau refuză să transmită o nouă reducere), departajarea finală și stabilirea locului exact în clasamentul în cascadă (Locurile 1-5) se va face în mod automat, exclusiv în funcție de ordinea cronologică (data și ora, exprimate în ore, minute și secunde) la care a fost încărcată/depusă oferta inițială în sistemul SEAP. Poziția superioară în clasament va fi atribuită operatorului economic a cărui ofertă inițială a fost înregistrată cel mai devreme în SEAP.

5.1.9. Selection criteria

Sources of selection criteria: Notice, European Single Procurement Document (ESPD)

Criterion: Enrolment in a trade register

Description of selection criterion: Cerința nr. 1: Ofertanții trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că sunt legal constituiți, că nu se află în niciuna dintre situațiile de anulare a constituirii, precum și faptul că au capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. De asemenea, obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul emis de ONRC sau de organismul la care operatorul economic este atestat profesional, iar activitatea /activitățile în cauză trebuie să fie autorizate. Cerința se aplică inclusiv pentru ofertanți asociați și/sau subcontractanți, pentru partea din contract pe care aceștia urmează să o realizeze, care vor completa informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documente justificative/suport DUAE: o Certificatul constatator emis de ONRC de pe lângă Tribunalul Municipiului București/teritorial, sau document edificator valabil la momentul prezentării. De asemenea, în cadrul documentului prezentat trebuie să se regăsească și următoarele informații: datele de identificare ale operatorului economic, acționarii/asociații, organele de conducere, administratorii, membrii Consiliului de Administrație, membrii Consiliului de Supraveghere, cotele de participare, puncte de lucru și activități autorizate. o Pentru persoanele juridice străine: documente edificatoare echivalente care să dovedească o formă de înregistrare ca persoană juridică sau de atestare ori apartenență din punct de vedere profesional, în conformitate cu prevederile legale din țara în

care ofertantul este rezident. Cerința nr. 2: Cerințe privind autorizațiile 1. Ofertanții trebuie să dețină o Autorizație de distribuție angro de medicamente de uz uman eliberată de Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR) ori o Autorizație de fabricație (în cazul producătorilor). 2. Ofertanții trebuie să dețină pentru fiecare medicament oferat (aferent fiecăruia dintre cele 216 loturi independente) o Autorizația de Punere pe Piață (APP) a medicamentelor de uz uman eliberată de către Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România (ANMDMR), valabilă la momentul evaluării. 3. Autorizație specială pentru deținerea și distribuția de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope (Dacă este cazul, per lot): Pentru loturile care au ca obiect medicamente ce conțin substanțe aflate sub control național (stupefiante și psihotrope), operatorii economici trebuie să prezinte o Autorizație specială de deținere/distribuție angro de substanțe și medicamente stupefiante și psihotrope, eliberată de Ministerul Sănătății, aflată în termen de valabilitate la momentul prezentării documentelor justificative. Aplicabilitate: Această cerință se aplică strict pentru loturile din centralizatorul de la punctul II.1.6) care se încadrează în tabelele anexă la Legea nr. 339/2005 (de exemplu, dar fără a se limita la: Lotul 7 - Alprazolamum, analgezicele centrale, anestezicele speciale sau produsele psihotrope din necesarul spitalului). Pentru loturile de medicamente de uz general (cum ar fi Lotul 1 - Acenocumarolum sau Lotul 3 - Acidum Ascorbicum), această autorizație nu este solicitată. Modalitatea de îndeplinire: Se va completa și prezenta DUAE de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Documentele justificative efective/suport (Certificatul constatator ONRC, Autorizația de distribuție angro, Autorizațiile de Punere pe Piață - APP și Autorizația specială pentru stupefiante) NU se încarcă în SEAP la depunerea inițială a ofertei, prezentarea lor fizică fiind amânată preliminar. Acestea vor fi solicitate ulterior de către comisia de evaluare prin sistemul informatic și vor fi prezentate în termen de maximum 3 zile lucrătoare, în copie lizibilă semnată cu semnătură electronică extinsă (însoțite de traducere autorizată în limba română, dacă este cazul), doar de către ofertanții clasați pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar, înainte de atribuirea acordului-cadru. În cazul unei oferte comune, fiecare asociat/subcontractant are obligația de a prezenta documentele suport pentru partea din contract pe care o reprezintă. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. În cazul unei oferte depuse de către o asocieră, având în vedere ca membrii acesteia răspund solidar în fața autorității contractante, fiecare asociat în parte are obligația de a prezenta documentele justificative /suport, anterior menționate, pentru partea din contract pe care o reprezintă.

Criterion: Subcontracting proportion

Description of selection criterion: Partea din contract pe care operatorul economic are, eventual, intenția să o subcontracteze În conformitate cu prevederile Art. 55, alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, operatorii economici participanți la procedură au obligația de a preciza în ofertă: a) partea /părțile din contract pe care intenționează să o/le subcontracteze; și b) datele de identificare ale subcontractanților propuși, dacă aceștia din urmă sunt cunoscuți la momentul depunerii ofertei. Conform prevederilor Art. 170 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, niciun subcontractant nu trebuie să se afle în situația care determină excluderea din procedura de atribuire, conform prevederilor Art. 164, Art. 165 și Art. 167 din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare. De asemenea, subcontractanții nu trebuie să se regăsească nici în situațiile

potențial generatoare de conflict de interese prevăzute la nivelul Art. 59 și Art. 60 din cuprinsul legii anterior menționate. Subcontractarea (Reguli și mecanism în acord-cadru) Cerință: Operatorii economici au dreptul de a include subcontractanți în propunerea tehnică și financiară, cu obligația de a nominaliza procentul, valoarea și partea din acordul-cadru / contractele subsecvente ce vor fi executate de aceștia. Justificare: În domeniul farmaceutic, operatorii economici (distribuitorii sau producători) pot apela la subcontractanți autorizați, de regulă pentru activități logistice specifice, cum ar fi serviciile de transport specializat pe lanț frigorific (2°C - 8°C), depozitare intermediară sau servicii IT de monitorizare a stocurilor în sistem cascadă. Autoritatea contractantă trebuie să identifice clar aceste entități pentru a asigura trasabilitatea medicamentelor. Reguli speciale aplicabile subcontractării de medicamente:

- Echivalența autorizării: Dacă un subcontractant execută o parte din contract care implică manipularea directă sau transportul produselor farmaceutice, acesta trebuie să dețină în mod obligatoriu aceleași autorizații ca și ofertantul principal (Autorizație de distribuție angro emisă de ANMDMR și Certificat de Bună Practică de Distribuție - GDP).
- Răspunderea solidară: Subcontractarea nu diminuează răspunderea contractantului principal. În cazul acordului-cadru cu 5 participanți, dacă un subcontractant nu își îndeplinește obligațiile la un contract subsecvent (ex: întârzie livrarea unui lot de antibiotice), penalitățile se aplică ofertantului principal semnatar al acordului.

Modalitatea de îndeplinire: Potrivit prevederilor Art. 193, alin. (3) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile, cu modificările și completările ulterioare, în cazul în care ofertantul intenționează să subcontracteze o parte/părți din contract, DUAЕ va include și informații privind partea din contract care urmează a fi eventual subcontractată și va avea anexat acordul de subcontractare. De asemenea, subcontractanții pe a căror capacitate se bazează ofertantul trebuie să completeze, la rândul lor, DUAЕ separat, incluzând toate informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), precum și cele de la alin. (1), lit. b) și c) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, care prezintă relevanță din perspectiva capacităților subcontractanților pe care se bazează ofertantul în cadrul procedurii de atribuire. În cazul subcontractanților pe a căror capacitate ofertantul nu se bazează, DUAЕ va conține numai informațiile menționate la Art. 193, alin. (1), lit. a) din legea anterior menționată. Operatorii economici clasați pe primele 5 locuri după aplicarea criteriului de atribuire asupra ofertelor admisibile vor face dovada îndeplinirii cerințelor de calificare prin subcontractanți prin prezentarea de documente justificative ale acestora, la solicitarea autorității contractante. Autoritatea contractantă poate respinge subcontractantul propus dacă acesta nu îndeplinește cerințele de calificare privind capacitatea sau se încadrează printre motivele de excludere și solicită candidatului o singură dată înlocuirea acestuia și prezentarea unui alt subcontractant. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii. Înainte de semnarea contractului, ofertanții câștigători va prezenta contractul de subcontractare încheiat între ofertant și subcontractanții nominalizați în oferta în original sau în copie legalizată. Notă! În conformitate cu prevederile Art. 218, alin. (2) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, subcontractanții au dreptul de a opta pentru a fi plătiți în mod direct de către autoritatea contractantă. Opțiunea se va manifesta la semnarea contractului.

Criterion: Certificates by independent bodies about quality assurance standards

Description of selection criterion: Operatorii economici (ofertanți unici sau membrii unei asocieri) trebuie să demonstreze că dețin implementat și mențin un sistem de management al calității în conformitate cu standardul SR EN ISO 9001:2015 (sau echivalent), valabil pentru activități de distribuție, comerț sau furnizare de produse farmaceutice / medicamente.

Justificare: Produsele farmaceutice necesită un control riguros al calității pe tot fluxul de

aprovizionare, recepție, depozitare și eliberare către spital. Certificarea ISO 9001 garantează existența unor proceduri standardizate de lucru (SOP), gestionarea corectă a loturilor defecte sau retrase de pe piață și trasabilitatea deplină a fiecărei cutii de medicamente livrate către spital. Modalitatea de îndeplinire Se va completa și prezenta DUAЕ de către ofertanți unici, ofertanți asociați, subcontractanți și/sau terți susținători, după caz, cu informațiile aferente situației lor, urmând ca documentele justificative/suport, să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în urma clasamentului intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În cazul depunerii unei oferte comune, fiecare asociat trebuie să dețină un astfel de certificat, pentru partea din contract pe care o realizează. Documente justificative/suport DUAЕ: certificate și/sau alte documente emise de organisme de certificare acreditate sau alte dovezi și/sau probe care confirmă asigurarea unui nivel corespunzător al calității prin implementarea unui sistem de management al calității conform SR EN ISO 9001:2015 sau echivalent. Documentele vor fi prezentate în copie lizibilă, la care se va anexa, dacă este cazul, traducerea autorizată a acestora în limba română, semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii.

5.1.10. Award criteria

Criterion:

Type: Price

Name: Pretul ofertei

Description: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Description of the method to be used if weighting cannot be expressed by criteria: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Procurement documents

Address of the procurement documents: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100209922>

5.1.12. Terms of procurement

Terms of submission:

Electronic submission: Required

Address for submission: <https://www.e-licitatie.ro>

Languages in which tenders or requests to participate may be submitted: Romanian

Electronic catalogue: Not allowed

Variants: Not allowed

Deadline for receipt of tenders: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Duration during which the tender must remain valid: 4 Months

Information about public opening:

Opening date: 24/08/2026 15:00:00 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Place: In SEAP

Additional information: Comisia de evaluare a ofertelor

Terms of contract:

The execution of the contract must be performed within the framework of sheltered employment programmes: No

Electronic invoicing: Required

Electronic ordering will be used: no

Electronic payment will be used: no

Legal form that must be taken by a group of tenderers that is awarded a contract: Asociere conform Art. 53 alin. (1) din Legea nr. 98/2016 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare.

Financial arrangement: Finanțarea se asigură din fonduri publice (venituri proprii / decontări CAS Olt). Plata produselor farmaceutice se efectuează cu ordin de plată în contul de Trezorerie al operatorului economic, în termen de maximum 60 de zile de la data recepției produselor și înregistrării facturii fiscale la autoritatea contractantă, cu respectarea dispozițiilor Legii nr. 98/2016 și ale Legii nr. 72/2013.

5.1.15. Techniques

Framework agreement:

Framework agreement, without reopening of competition

Maximum number of participants: 5

Information about the dynamic purchasing system:

No dynamic purchase system

5.1.16. Further information, mediation and review

Review organisation: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Information about review deadlines: Contestațiile se depun la CNSC sau Judecătoria conform Legii nr. 101/2016. Termenul de introducere a contestației este de 10 zile de la data luării la cunoștință a actului autorității contractante considerat nelegal, în conformitate cu prevederile Art. 8 alin. (1) lit. a) din Legea nr. 101/2016. Operatorul are obligația de a transmite contestația și către Spitalul Orășenesc Balș, în același termen, prin fax, e-mail sau la registratură.

Organisation providing additional information about the procurement procedure: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation providing more information on the review procedures: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation receiving requests to participate: SPITALUL ORASENESC BALS

Organisation processing tenders: SPITALUL ORASENESC BALS

8. Organisations

8.1. ORG-0004

Official name: SPITALUL ORASENESC BALS

Registration number: 4394846

Postal address: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 113-115

Town: Bals

Postcode: 235100

Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)

Country: Romania

Contact point: CRISTINA-MADALINA CONSTANTIN

Email: spitalul_bals@yahoo.com

Telephone: +40 249451650

Fax: +40 249450158

Internet address: <https://www.spitalulbals.ro>

Buyer profile: <https://www.e-licitatie.ro>

Roles of this organisation:

Buyer

Organisation providing additional information about the procurement procedure

Organisation receiving requests to participate
Organisation processing tenders

8.1. **ORG-0002**

Official name: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Registration number: 20329980
Postal address: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3
Town: Bucuresti
Postcode: 030084
Country subdivision (NUTS): București (RO321)
Country: Romania
Email: office@cnscl.ro
Telephone: +40 213104641
Fax: +40 213104642
Internet address: <http://www.cnscl.ro>

Roles of this organisation:

Review organisation

8.1. **ORG-0005**

Official name: SPITALUL ORASENESC BALS
Registration number: 4394846_3
Postal address: Strada: Nicolae Balcescu , nr. 113-115
Town: Bals
Postcode: 235100
Country subdivision (NUTS): Olt (RO414)
Country: Romania
Contact point: CRISTINA-MADALINA CONSTANTIN
Email: spitalul_bals@yahoo.com
Telephone: +40 249451650
Fax: +40 249450158
Internet address: <https://www.spitalulbals.ro>

Roles of this organisation:

Organisation providing more information on the review procedures

8.1. **ORG-0001**

Official name: Operator SEAP
Registration number: RO42283735
Postal address: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Judet: Bucuresti, Localitate: Bucuresti, Cod postal: -
Town: Bucuresti
Postcode: 020976
Country subdivision (NUTS): București (RO321)
Country: Romania
Contact point: Roxana Popescu
Email: contact.autoritati@e-licitatie.ro
Telephone: +40 213032997
Internet address: <https://www.adr.gov.ro/>

Roles of this organisation:

TED eSender

10. Change

Version of the previous notice to be changed

:

8ba17063-6104-461f-889e-a7b07fc3f20c-01

Main reason for change

:

Buyer correction

Description

:

Corectare erori materiale de dactilografiere în secțiunile descriptive electronice ale Lotului 55 (Descriere achiziție), Lotului 69 (Descriere achiziție) și ale Lotului 154 (Titlu lot, Descriere achiziție și Cod CPV suplimentar), în vederea corelării cu documentația de atribuire aprobată și încărcată la publicare (Secțiunea II - Caiet de Sarcini). Menționăm că valorile estimate, cantitățile minime/maxime, elementele financiare și cuantumul garanțiilor de participare au fost configurate corect în sistem încă de la publicarea inițială a procedurii pentru cele 3 (trei) loturi. Prelungirea termenului-limită de depunere a ofertelor de la data de 17.08.2026 până la data de 24.08.2026 se realizează în conformitate cu prevederile art. 146 din Legea nr. 98/2016, ca urmare a publicării unei Erate de corectare a unor erori materiale descriptive din SEAP la Loturile 55, 69 și 154, în scopul asigurării respectării principiilor transparenței și tratamentului egal.

10.1. Change

Section identifier: LOT-0001

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0002

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0003

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0004

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0005

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0006

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0007

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0008

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0009

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0010

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0011

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0012

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0013

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0014

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0015

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0016

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0017

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0018

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0019

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0020

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0021

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0022

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0023

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0024

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0025

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0026

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0027

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0028

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0029

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0030

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0031

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0032

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0033

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0034

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0035

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0036

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0037

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0038

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0039

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0040

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0041

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0042

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0043

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0044

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0045

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0046

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0047

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0048

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0049

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0050

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0051

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0052

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0053

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0054

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0055

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0056

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0057

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0058

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0059

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0060

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0061

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0062

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0063

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0064

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0065

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0066

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0067

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0068

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0069

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0070

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0071

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0072

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0073

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0074

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0075

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0076

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0077

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0078

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0079

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0080

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0081

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0082

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0083

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0084

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0085

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0086

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0087

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0088

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0089

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0090

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0091

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0092

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0093

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0094

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0095

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0096

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0097

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0098

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0099

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0100

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0101

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0102

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0103

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0104

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0105

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0106

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0107

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0108

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0109

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0110

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0111

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0112

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0113

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0114

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0115

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0116

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0117

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0118

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0119

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0120

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0121

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0122

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0123

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0124

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0125

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0126

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0127

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0128

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0129

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0130

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0131

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0132

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0133

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0134

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0135

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0136

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0137

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0138

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0139

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0140

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0141

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0142

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0143

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0144

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0145

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0146

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0147

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0148

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0149

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0150

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0151

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0152

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0153

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0154

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0155

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0156

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0157

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0158

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0159

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0160

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0161

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0162

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0163

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0164

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0165

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0166

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0167

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0168

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0169

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0170

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0171

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0172

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0173

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0174

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0175

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0176

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0177

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0178

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0179

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0180

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0181

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0182

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0183

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0184

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0185

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0186

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0187

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0188

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0189

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0190

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0191

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0192

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0193

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0194

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0195

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0196

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0197

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0198

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0199

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0200

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0201

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0202

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0203

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0204

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0205

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0206

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0207

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0208

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0209

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0210

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0211

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0212

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0213

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0214

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0215

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0216

Description of changes: IV.2.2) Termen limita pentru primirea ofertelor - data

10.1. Change

Section identifier: LOT-0001

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0002

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0003

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0004

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0005

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0006

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0007

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0008

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0009

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0010

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0011

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0012

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0013

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0014

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0015

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0016

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0017

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0018

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0019

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0020

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0021

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0022

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0023

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0024

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0025

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0026

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0027

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0028

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0029

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0030

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0031

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0032

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0033

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0034

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0035

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0036

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0037

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0038

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0039

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0040

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0041

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0042

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0043

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0044

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0045

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0046

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0047

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0048

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0049

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0050

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0051

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0052

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0053

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0054

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0055

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0056

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0057

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0058

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0059

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0060

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0061

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0062

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0063

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0064

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0065

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0066

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0067

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0068

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0069

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0070

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0071

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0072

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0073

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0074

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0075

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0076

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0077

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0078

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0079

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0080

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0081

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0082

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0083

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0084

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0085

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0086

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0087

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0088

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0089

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0090

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0091

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0092

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0093

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0094

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0095

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0096

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0097

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0098

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0099

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0100

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0101

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0102

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0103

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0104

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0105

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0106

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0107

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0108

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0109

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0110

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0111

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0112

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0113

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0114

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0115

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0116

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0117

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0118

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0119

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0120

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0121

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0122

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0123

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0124

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0125

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0126

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0127

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0128

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0129

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0130

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0131

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0132

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0133

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0134

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0135

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0136

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0137

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0138

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0139

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0140

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0141

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0142

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0143

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0144

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0145

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0146

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0147

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0148

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0149

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0150

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0151

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0152

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0153

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0154

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0155

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0156

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0157

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0158

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0159

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0160

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0161

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0162

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0163

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0164

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0165

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0166

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0167

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0168

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0169

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0170

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0171

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0172

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0173

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0174

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0175

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0176

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0177

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0178

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0179

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0180

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0181

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0182

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0183

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0184

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0185

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0186

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0187

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0188

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0189

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0190

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0191

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0192

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0193

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0194

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0195

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0196

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0197

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0198

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0199

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0200

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0201

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0202

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0203

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0204

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0205

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0206

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0207

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0208

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0209

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0210

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0211

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0212

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0213

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0214

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0215

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0216

Description of changes: Oferta trebuie sa fie valabila pana la data de

10.1. Change

Section identifier: LOT-0001

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0002

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0003
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0004
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0005
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0006
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0007
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0008
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0009
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0010
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0011
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0012
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0013
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0014
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0015
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0016
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0017
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0018
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0019
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0020
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0021
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0022
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0023
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0024
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0025
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0026
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0027
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0028
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0029
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0030
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0031
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0032
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0033
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0034
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0035
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0036
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0037
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0038
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0039
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0040
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0041
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0042
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0043
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0044

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0045

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0046

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0047

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0048

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0049

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0050

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0051

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0052

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0053

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0054

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0055

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0056

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0057

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0058
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0059
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0060
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0061
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0062
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0063
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0064
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0065
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0066
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0067
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0068
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0069
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0070
Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0071
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0072
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0073
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0074
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0075
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0076
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0077
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0078
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0079
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0080
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0081
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0082
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0083
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0084
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0085
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0086
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0087
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0088
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0089
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0090
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0091
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0092
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0093
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0094
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0095
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0096
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0097
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0098
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0099

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0100

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0101

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0102

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0103

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0104

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0105

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0106

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0107

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0108

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0109

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0110

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0111

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0112

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0113
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0114
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0115
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0116
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0117
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0118
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0119
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0120
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0121
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0122
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0123
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0124
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0125
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0126
Description of changes: Data deschilderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0127
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0128
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0129
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0130
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0131
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0132
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0133
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0134
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0135
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0136
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0137
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0138
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0139
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0140
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0141
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0142
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0143
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0144
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0145
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0146
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0147
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0148
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0149
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0150
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0151
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0152
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0153
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0154

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0155

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0156

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0157

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0158

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0159

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0160

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0161

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0162

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0163

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0164

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0165

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0166

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0167

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0168
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0169
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0170
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0171
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0172
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0173
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0174
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0175
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0176
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0177
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0178
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0179
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0180
Description of changes: Data deschilderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0181
Description of changes: Data deschilderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0182
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0183
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0184
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0185
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0186
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0187
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0188
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0189
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0190
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0191
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0192
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0193
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0194
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0195
Description of changes: Data deschiderii

- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0196
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0197
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0198
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0199
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0200
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0201
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0202
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0203
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0204
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0205
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0206
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0207
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0208
Description of changes: Data deschiderii
- 10.1. Change**
Section identifier: LOT-0209

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0210

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0211

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0212

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0213

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0214

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0215

Description of changes: Data deschiderii

10.1. Change

Section identifier: LOT-0216

Description of changes: Data deschiderii

Notice information

Notice identifier/version: c033b336-d040-4004-a444-c37a1d8adfba - 01

Form type: Competition

Notice type: Contract or concession notice – standard regime

Notice subtype: 16

Notice dispatch date: 17/08/2026 13:05:21 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Notice dispatch date (eSender): 17/08/2026 12:00:10 (UTC+03:00) Eastern European Summer Time, Istanbul, Mayotte

Languages in which this notice is officially available: Romanian

Notice publication number: 570171-2026

OJ S issue number: 158/2026

Publication date: 18/08/2026