

402964-2026 - Procedura konkurencyjna

Rumunia – Produkty farmaceutyczne – Acord cadru de furnizare Medicamente

OJ S 112/2026 12/06/2026

Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Dostawy

1. Nabywca

1.1. Nabywca

Oficjalna nazwa: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

E-mail: spitalcfpascani@gmail.com

Status prawny nabywcy: Instytucja administracji centralnej

Sektor działalności instytucji zamawiającej: Zdrowie

2. Procedura

2.1. Procedura

Tytuł: Acord cadru de furnizare Medicamente

Opis: Achizitia publica de Medicamente - Medicamente – Produse farmaceutice - 220 LOTURI
Cod CPV 33600000-6 "Produse farmaceutice", pentru SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI,
pentru buna desfasurare a activitatii.

Identyfikator procedury: f61d3335-2d57-4ab8-9a8e-f18e1c9f3ac7

Wewnętrzny identyfikator: 01

Rodzaj procedury: Otwarta

Procedura jest przyspieszona: tak

Uzasadnienie procedury przyspieszonej: Intrucat obiectul achizitiei prin prezenta procedura o constituie medicamentele necesare efectuarii actului medical in conditii cat mai avantajoase pentru pacientii nostri, consideram achizitionarea acestor medicamente o situatie de urgenta si apreciem ca ne incadram in prevederile Art. 74 pct.3) din Legea nr. 98/2016, astfel ca termenul de depunere al ofertelor va fi stabilit la 15 zile de la data transmiterii spre publicare a anuntului de participare.

2.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

2.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

2.1.3. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 626 599,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 626 599,00 RON

2.1.4. Informacje ogólne

Informație suplimentară: Cerințele tehnice definite la nivelul anunțului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producător, la mărci, brevete, tipuri, la o origine sau la o producție/metodă specifică de fabricație/prestare/execuție, vor fi înțelese ca fiind însoțite de mențiunea "sau echivalent".

Podstawa prawna:

Direktywa 2014/24/UE

2.1.5. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Maksymalna liczba części zamówienia, na które jeden oferent może składać oferty: 220

Warunki zamówienia:

Maksymalna liczba części zamówienia, których można udzielić jednemu oferentowi: 220

2.1.6. Podstawy wykluczenia

Powody wykluczenia źródła: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Udział w organizacji przestępczej: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Korupcja: 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.

Nadușycia: 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.

Przestępstwa terrorystyczne lub przestępstwa związane z działalnością terrorystyczną: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Pranie pieniędzy lub finansowanie terrorizmu: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Praca dzieci i inne formy handlu ludźmi: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Naruszenie obowiązku płatności podatków: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Naruszenie obowiązku opłacenia składek na ubezpieczenie społeczne: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

Upadłość: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Układ z wierzycielami: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Inna sytuacja podobna do upadłości wynikająca z prawa krajowego: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Aktywami zarządza likwidator: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Działalność gospodarcza jest zawieszona: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Bezpośrednie lub pośrednie zaangażowanie w przygotowanie przedmiotowego postępowania o udzielenie zamówienia: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Poważne wykroczenie zawodowe: Operatorul economic a comis o abatere profesională gravă.

Porozumienia z innymi wykonawcami mające na celu zakłócenie konkurencji: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Konflikt interesów spowodowany udziałem w postępowaniu o udzielenie zamówienia:

Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese legată de participarea la această procedură.

Rozwiązanie umowy przed czasem, odszkodowania lub inne porównywalne sankcje:

Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

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

Naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa ochrony środowiska: Operatorul economic a încălcat legislația privind protecția mediului.

Naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa socjalnego: Operatorul economic a încălcat legislația privind securitatea socială.

Naruszenie obowiązków w dziedzinie prawa pracy: Operatorul economic a încălcat legislația privind dreptul muncii.

5. Część zamówienia

5.1. Część zamówienia: LOT-0001

Tytuł: LOTUL 1 - HEPATOPROTECTOR 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 19 360,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 19 360,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0002

Tytuł: LOTUL 2 - DRENOR BILIAR

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 2

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 840,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 840,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c)

recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0003

Tytuł: LOTUL 3 - HEPATOPROTECTOR L

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 3

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de

atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0004

Tytuł: LOTUL 4 -HEPATO PROTECTOR 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 4

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 24 750,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 24 750,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii

precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0005

Tytuł: LOTUL 5 - HEPATO PROTECTOR 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 5

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 12 708,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 12 708,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a

medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul

achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0006

Tytuł: LOTUL6 - HEPATO PROTECTOR 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 6

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i
metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 10 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 10 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participantii (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participantii la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de

atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0007

Tytuł: LOTUL 7 - ANTIULCEROASE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 7

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 600,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 600,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii

precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondență în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0008

Tytuł: LOTUL 8 - ANTIULCEROASE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 8

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 19 560,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 19 560,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a

medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul

achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0009

Tytuł: LOTUL 9 - ANTIULCEROASE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 9

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i
metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 27 500,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 27 500,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de

atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0010

Tytuł: LOTUL 10 - ANTIULCEROASE 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 10

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 220,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 220,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0011

Tytuł: LOTUL 11 - HEPATO PROTECTOR 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 11

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 900,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 900,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie

angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de

către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0012

Tytuł: LOT 12 - PROPULSIVE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 12

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33612000 Produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w funkcjonowaniu przewodu pokarmowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 715,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 715,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0013

Tytuł: LOT 13 - ANTIEMETICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 13

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33612000 Produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w funkcjonowaniu przewodu pokarmowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu
wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare
Categorie criteriu acordarea contractului: Waga (wartosc procentowa, dokladna)
Criteriu acordarea contractului - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0014

Tytuł: LOT 14 - ANTIEMETICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 14

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33612000 Produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w funkcjonowaniu przewodu pokarmowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 570,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 570,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0015

Tytuł: LOT 15 - ANTISPASTICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 15

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33612000 Produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w funkcjonowaniu przewodu pokarmowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miesce realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 475,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 475,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile

ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produsului

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0016

Tytuł: LOT 16 - ANTISPASTICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 16

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33610000 Produkty lecznicze dla przewodu pokarmowego i metabolizmu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. **Wartość**

Szacunkowa wartość bez VAT: 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 300,00 RON

5.1.6. **Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. **Kryteria kwalifikacji**

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0017

Tytuł: LOT 17 - ANTIDIAREICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 17

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33614000 Środki przeciwbiegunkowe, jelitowe czynniki przeciwzapalne/przeciwinfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 120,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 120,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0018

Tytuł: LOT 18 - ADSORBANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 18

5.1.1. **Przeznaczenie**

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33614000 Środki przeciwbiegunkowe, jelitowe czynniki przeciwzapalne/przeciwinfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. **Miejsce realizacji**

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. **Szacowany okres obowiązywania**

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. **Wznowienie**

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. **Wartość**

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 220,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 220,00 RON

5.1.6. **Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. **Kryteria kwalifikacji**

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului

clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocata punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0019

Tytuł: LOT 19 - PULBERI VEGETALE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 19

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0020

Tytuł: LOT 20 - LAXATIVE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 20

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33613000 Środki przeczyszczające

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 855,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 855,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0021

Tytuł: LOT 21 - ANTIDIAREICE 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33614000 Środki przeciwbiegunkowe, jelitowe czynniki przeciwzapalne/przeciwinfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 990,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 990,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c)

recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proportional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0022

Tytuł: LOT 22 - ANTIDIABETICE ORALE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 22

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33615100 Insulina

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 660,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 660,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare
Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0023

Tytuł: LOT 23 - INSULINE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 23

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33615100 Insulina

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 960,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 960,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0024

Tytuł: LOT 24 - ANTIEMETICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 24

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune

documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0025

Tytuł: LOT 25 -VITAMINE ANTIOXIDANTI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 25

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33616000 Witaminy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 52 250,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 52 250,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0026

Tytuł: LOT 26 - VITAMINE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 26

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33616000 Witaminy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 196 110,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 196 110,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}(n)} = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}(n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0027

Tytuł: LOT 27 - POLIVITAMINE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 27

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33616000 Witaminy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 39 880,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 39 880,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune

documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0028

Tytuł: LOT 28 - PREPARATE CALCIU

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 28

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 14774000 Wapń

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 295,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 295,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin

completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa

durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0029

Tytuł: LOT 29 - ANTIACID

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 29

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul

economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare — 15 puncte. Având în vedere urgența achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 5 zile lucrătoare de la primirea comenzii ferme din partea autorității contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de către beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0030

Tytuł: LOT 30 - ENZIME
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 30

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 24965000 Enzymy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 8 940,00 RON
Maksymalna wartość umowy ramowej: 8 940,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c)

recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0031

Tytuł: LOT 31 - ANTICOAGULANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 31

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621100 Środki obniżające krzepliwość krwi

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 18 880,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 18 880,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin

completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa

durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0032

Tytuł: LOT 32 - ANTICOAGULANTE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 32

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 135,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 135,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul

economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare — 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini — 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0033

Tytuł: DENUMIRE LOT 33 - ANTITROMBOTICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 33

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621100 Środki obniżające krzepliwość krwi

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 760,40 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 760,40 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0034

Tytuł: LOT 34 - HEMOSTATICE 1
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 34

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33141127 Hemostatyki wchłanialne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participantii (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participantii la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de

atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0035

Tytuł: LOT 35 - HEMOSTATICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 35

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141127 Hemostatyki wchłanialne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 475,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 475,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0036

Tytuł: LOT 36 - FIER 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 36

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621300 Preparaty przeciw anemii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 40 800,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 40 800,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării

ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0037

Tytuł: LOT 37 - FIER 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 37

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621300 Preparaty przeciw anemii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

5.1.3. Șaculatul okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Șacunkowa wartość bez VAT: 17 120,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 17 120,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekții: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în

format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a

medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0038

Tytuł: LOT 38 - COMPLEX FIER

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 38

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621300 Preparaty przeciw anemii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produsului

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini—7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de

catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0039

Tytuł: LOT 39 - CARDIACE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 39

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 332,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 332,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse

în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $\text{Durata de livrare}(n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0040

Tytuł: DENUMIRE LOT 40 - STATINE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 40

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 120,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 120,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0041

Tytuł: DENUMIRE LOT 41 - FIBRATI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 41

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 650,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 650,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0042

Tytuł: DENUMIRE LOT 42 - ANTICOAGULANT 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 42

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 252,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 252,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0043

Tytuł: DENUMIRE LOT 43 - ANTIVERTIJ

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 43

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacjie dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiacze

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 9 456,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 9 456,00 RON

5.1.6. Informacjie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0044

Tytuł: DENUMIRE LOT 44 - VASODILATATOARE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 44

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 000,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

designat pentru realizarea contractului: Nu este necesar

Proiectul contractului nefinanțat din fondurile UE

Contractul este inclus în domeniul Acordului în materie de contracte guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al contractului (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnătura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produsului

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0045

Tytuł: DENUMIRE LOT 45 - ANTIARITMICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 45

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 140,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 140,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0046

Tytuł: DENUMIRE LOT 46 - ANTIARITMICE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 46

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622000 Produkty lecznicze dla układu sercowo-naczyniowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizarii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 400,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzezony udzial:

Udzial nie jest zastrzezony.

Nalezzy podac imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe czlonkow personelu wyznaczonych do realizacji zamowienia: Niewymagane

Projekt zamowienia niefinansowany z funduszy UE

Zamowienie jest objete zakresem Porozumienia w sprawie zamowien rzadowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Zrodla kryteriow wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamowienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUA, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0047

Tytuł: DENUMIRE LOT 47 - CARDIOTONICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 47

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 040,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 040,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnătura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0048

Tytuł: DENUMIRE LOT 48 - CARDIOTONICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 48

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 250,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 250,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0049

Tytuł: DENUMIRE LOT 49 - SEDATIV

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 49

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661700 Pozostałe produkty lecznicze dla układu nerwowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzla krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 4 000,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 4 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUA, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0050

Tytuł: DENUMIRE LOT 50 - NITRATI ORGANICI SOLUTIE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 50

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 24313400 Azotany

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 000,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0051

Tytuł: DENUMIRE LOT 51 - NITRATI ORGANICI 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 51

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 638,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 638,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0052

Tytuł: DENUMIRE LOT 52 - NITRATI ORGANICI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 52

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 3 518,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 3 518,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0053

Tytuł: DENUMIRE LOT 53 - DIURETICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 53

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622300 Środki moczopędne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 080,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 080,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comandă este inclusă în domeniul Acordului în materie de comenzi guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnătura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0054

Tytuł: DENUMIRE LOT 54 - DIURETICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 54

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622300 Środki moczopędne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 981,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 981,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{durata\ de\ livrare}(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0055

Tytuł: DENUMIRE LOT 55 - DIURETICE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 55

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622300 Środki moczopędne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijse realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 1 672,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 1 672,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0056

Tytuł: DENUMIRE LOT 56 - VASOPROTECTOARE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 56

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622400 Środki chroniące naczynia krwionośne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 000,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în chestiunea comenzilor guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnătura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0057

Tytuł: DENUMIRE LOT 57 - VASOPROTECTOARE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 57

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622400 Środki chroniące naczynia krwionośne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 900,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 900,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0058

Tytuł: DENUMIRE LOT 58 - ANTIHEMOROIDALE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 58

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622500 Środki przeciw hemoroidom do użytku miejscowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 920,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 920,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0059

Tytuł: DENUMIRE LOT 59 - ANTITROMBOTIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 59

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33621100 Środki obniżające krzepliwość krwi

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 260,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 260,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în chestiunea comenzilor guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional corespunzător

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0060

Tytuł: DENUMIRE LOT 60 - BETABLOCANT

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 60

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622600 Betablokery

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 305,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 305,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0061

Tytuł: DENUMIRE LOT 61 - BETABLOCANTE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 61

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622600 Betablokery

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 2 970,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 2 970,00 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0062

Tytuł: DENUMIRE LOT 62 - BETABLOCANT 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 62

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622600 Betablokery

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 501,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 501,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

designat pentru realizarea contractului: Nu este necesar

Proiectul contractului nefinanțat din fondurile UE

Contractul este inclus în domeniul Acordului în materie de contracte guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al contractului (ESPD)

Criteriu: Înregistrarea în registrul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0063

Tytuł: DENUMIRE LOT 63 - BETABLOCANTE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 63

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622600 Betablokery

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 376,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 376,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0064

Tytuł: DENUMIRE LOT 64 - BETABLOCANTE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 64

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622600 Betablokery

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 347,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 347,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0065

Tytuł: DENUMIRE LOT 65 - ANTI HTA 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 65

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622700 Blokery kanałów wapniowych

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 500,20 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 500,20 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

stabilit pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0066

Tytuł: DENUMIRE LOT 66 - SARTANI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 66

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622200 Środki przeciw nadciśnieniu

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 874,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 874,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0067

Tytuł: DENUMIRE LOT 67 - IECA 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 67

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijse realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 637,50 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 637,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0068

Tytuł: DENUMIRE LOT 68 - IECA 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 68

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622800 Środki aktywne wobec układu reninoangiotensyny

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 700,80 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 700,80 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0069

Tytuł: DENUMIRE LOT 69 - IECA 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 69

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622800 Środki aktywne wobec układu reninoangiotensyny

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 795,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 795,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0070

Tytuł: DENUMIRE LOT 70 - UNGUENT LOCAL

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 70

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 54 000,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 54 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0071

Tytuł: DENUMIRE LOT 71 - UNGUENT PLANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 71

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 11 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 11 400,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0072

Tytuł: DENUMIRE LOT 72 - UNGUENT ANTIBIOTICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 72

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622400 Środki chroniące naczynia krwionośne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 790,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 790,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0073

Tytuł: DENUMIRE LOT 73 - ANTIARSURI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 73

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622400 Środki chroniące naczynia krwionośne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzla krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 7 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 7 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUA, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0074

Tytuł: DENUMIRE LOT 74 - CICATRIZANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 74

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631000 Produkty lecznicze dla dermatologii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 455,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 455,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

stabilit pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în materie de comenzi guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0075

Tytuł: DENUMIRE LOT 75 - EMOLIENTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 75

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631000 Produkty lecznicze dla dermatologii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 080,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 080,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0076

Tytuł: DENUMIRE LOT 76 - ANTIINFLAMATOARE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 76

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 8 370,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 8 370,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**Warunki zgłoszenia:**

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0077

Tytuł: DENUMIRE LOT 77 - ANTIINFLAMATOARE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 77

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 680,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 680,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea

contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)}/$

Durata de livrare(n) (zile calendaristice) X 15, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0078

Tytuł: DENUMIRE LOT 78 - ANTIINFLAMATOARE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 78

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 624,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 624,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0079

Tytuł: DENUMIRE LOT 79 - ANTIINFLAMATOARE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 79

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 30 380,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 30 380,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0080

Tytuł: DENUMIRE LOT 80 - ANTIINFLAMATOR 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 80

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 868,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 868,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Se trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

designați pentru realizarea contractului: Nenumărate

Proiectul contractului nefinanțat din fondurile UE

Contractul este acoperit de domeniul de aplicare al Acordului în materie de contracte guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al contractului (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional corespunzător

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să demonstreze că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să demonstreze că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să demonstreze că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să demonstreze că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să demonstreze că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0081

Tytuł: DENUMIRE LOT 81 - ANTIINFLAMATOARE 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 81

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 020,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 020,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0082

Tytuł: DENUMIRE LOT 82 - ANTIINFLAMATOARE 8

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 82

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 600,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 600,00 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzezony udzial:

Udzial nie jest zastrzezony.

Nalezzy podac imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe czlonkow personelu wyznaczonych do realizacji zamowienia: Niewymagane

Projekt zamowienia niefinansowany z funduszy UE

Zamowienie jest objete zakresem Porozumienia w sprawie zamowien rzadowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamowienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0083

Tytuł: DENUMIRE LOT 83 - OXICAMI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 83

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 380,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 380,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0084

Tytuł: DENUMIRE LOT 84 - ANTIINFLAMATOARE 6

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 84

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 13 072,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 13 072,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0085

Tytuł: DENUMIRE LOT 85 - OXICAMI 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 85

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 4 300,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 4 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferite punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic oferit în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare oferit de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi oferit în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0086

Tytuł: DENUMIRE LOT 86 - OXICAMI 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 86

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 780,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 780,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea

contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)}/$

Durata de livrare(n) (zile calendaristice) X 15, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0087

Tytuł: DENUMIRE LOT 87 - ANTIINFLAMATOARE 7

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 87

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 56 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 56 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0088

Tytuł: DENUMIRE LOT 88 - DECONTRACTURANT 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 88

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632100 Produkty przeciwzapalne i przeciwreumatyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzlał krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 10 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 10 000,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0089

Tytuł: DENUMIRE LOT 89 - DECONTRACTURANTE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 89

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33632200 Środki rozluźniające mięśnie

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 600,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 600,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Se trebuie indica numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului desemnați pentru realizarea comenzii: Nenumărate

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0090

Tytuł: DENUMIRE LOT 90 - ANESTEZICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 90

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661100 Środki znieczulające

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 292,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 292,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0091

Tytuł: DENUMIRE LOT 91 - ANTIGUTOS

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 91

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 762,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 762,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia**Warunki zgłoszenia:**

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0092

Tytuł: DENUMIRE LOT 92 - CHIMIOTERICAPIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 92

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 620,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 620,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0093

Tytuł: DENUMIRE LOT 93 - CHIMIOTERAPIE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 93

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 540,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 540,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0094

Tytuł: DENUMIRE LOT 94 - ANTIPROSTATIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 94

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 562,50 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 562,50 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferite punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic oferit în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare oferit de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi oferit în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0095

Tytuł: DENUMIRE LOT 95 - CORTIZON

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 95

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea

contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)}/$

Durata de livrare(n) (zile calendaristice) X 15, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0096

Tytuł: DENUMIRE LOT 96 - ACIZI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 96

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 20 640,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 20 640,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0097

Tytuł: DENUMIRE LOT 97 - ATB 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 97

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacjie dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiacie

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 4 200,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 4 200,00 RON

5.1.6. Informacjie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0098

Tytuł: DENUMIRE LOT 98 - ATB 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 98

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 440,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 440,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0099

Tytuł: DENUMIRE LOT 99 - CICATRIZANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 99

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631000 Produkty lecznicze dla dermatologii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0100

Tytuł: DENUMIRE LOT 100 - ATB 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 100

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33614000 Środki przeciwbiegunkowe, jelitowe czynniki przeciwzapalne/przeciwinfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 980,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 980,00 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzezony udzial:

Udzial nie jest zastrzezony.

Nalezzy podac imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe czlonkow personelu wyznaczonych do realizacji zamowienia: Niewymagane

Projekt zamowienia niefinansowany z funduszy UE

Zamowienie jest objete zakresem Porozumienia w sprawie zamowien rzadowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Zrodla kryteriow wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamowienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcii: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0101

Tytuł: DENUMIRE LOT 101 - ANTIBIOTICE 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 101

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku
dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 19 840,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 19 840,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de

îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind

declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0102

Tytuł: DENUMIRE LOT 102 - CEFALOSPORINE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 102

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 29 570,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 29 570,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în

domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv

informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0103

Tytuł: DENUMIRE LOT 103 - CHINOLONE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 103

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miesce realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 850,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 850,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile

ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0104

Tytuł: DENUMIRE LOT 104 - CHINOLONE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 104

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 689,00 RON
Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 689,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta,

traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre

achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0105

Tytuł: DENUMIRE LOT 105 - CHINOLONE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 105

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 440,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 440,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in

format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de

către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$
Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0106

Tytuł: DENUMIRE LOT 106 - ANTIBIOTICE 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 106

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 915,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 915,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada

ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0107

Tytuł: DENUMIRE LOT 107 - ANTIBIOTICE 6

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 107

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. **Wartość**

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 150,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 150,00 RON

5.1.6. **Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. **Kryteria kwalifikacji**

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0108

Tytuł: DENUMIRE LOT 108 - ANTIMICOTICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 108

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651100 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 230,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 230,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}(n)} = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}(n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0109

Tytuł: DENUMIRE LOT 109 - VACCINURI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 109

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651600 Szczepionki

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 827,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 827,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune

documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0110

Tytuł: DENUMIRE LOT 110 - UNGUENT OFTALMIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 110

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 160,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 160,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin

completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa

durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0111

Tytuł: DENUMIRE LOT 111 - CICATRIZANT

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 111

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 860,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 860,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul

economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0112

Tytuł: DENUMIRE LOT 112 - ANTIBIOTIC 7

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 112

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651100 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 8 190,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 8 190,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0113

Tytuł: DENUMIRE LOT 113 - ANTIASMATICE
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 113

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 11 370,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 11 370,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0114

Tytuł: DENUMIRE LOT 114 - MUCOLITICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 114

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 880,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 880,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere urgența achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 5 zile lucrătoare de la primirea comenzii ferme din partea autorității contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de către beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0115

Tytuł: DENUMIRE LOT 115 - MUCOLICITE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 115

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 830,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 830,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0116

Tytuł: DENUMIRE LOT 116 - ANTIASMATICE 1
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 116

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 380,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 380,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0117

Tytuł: DENUMIRE LOT 117 - ANTITUSIV

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 117

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33674000 Preparaty przeciwkaszlowe i przeciwko przeziębieniom

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 892,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 892,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0118

Tytuł: DENUMIRE LOT 118 - ANTIHISTAMINICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 118

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33675000 Preparaty antyhistaminowe do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 695,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 695,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării

ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0119

Tytuł: DENUMIRE LOT 119 - ANTITUSIVE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 119

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33674000 Preparaty przeciwkaszlowe i przeciwko przeziębieniom

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

5.1.3. Șaculatul okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Șacunkowa wartość bez VAT: 5 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 400,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekției: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a

medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0120

Tytuł: DENUMIRE LOT 120 - ANTITUSIVE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 120

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33674000 Preparaty przeciwkaszlowe i przeciwko przeziębieniom

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 8 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 8 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}(n)} = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}(n)}$: punctajul obținut de

catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0121

Tytuł: DENUMIRE LOT 121 - VASODILATATOR CEREBRAL

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 121

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 25 740,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 25 740,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse

În limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0122

Tytuł: DENUMIRE LOT 122 - ANXIOLITICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 122

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661700 Pozostałe produkty lecznicze dla układu nerwowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 930,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 930,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0123

Tytuł: DENUMIRE LOT 123 - ANESTEZICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 123

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661100 Środki znieczulające

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 237,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 237,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0124

Tytuł: DENUMIRE LOT 124 - ANESTEZIC OPIOID

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 124

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661100 Środki znieczulające

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 120,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 120,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0125

Tytuł: DENUMIRE LOT 125 - ANESTEZICE LOCALE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 125

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661100 Środki znieczulające

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 8 100,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 8 100,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0126

Tytuł: DENUMIRE LOT 126 - PROTECTOR HEPATIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 126

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 120,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 120,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinate pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este inclusă în domeniul Acordului în materie de comenzi guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0127

Tytuł: DENUMIRE LOT 127 - ANTIEMETIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 127

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 900,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 900,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0128

Tytuł: DENUMIRE LOT 128 - TRANCHILIZANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 128

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661500 Neuroleptyki

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 2 160,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 2 160,00 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcii: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0129

Tytuł: DENUMIRE LOT 129 - ANALGEZICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 129

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 14 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 14 000,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0130

Tytuł: DENUMIRE LOT 130 - VASOREGULATOR

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 130

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 450,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 450,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0131

Tytuł: DENUMIRE LOT 131 - ANALGEZICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 131

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 43 760,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 43 760,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0132

Tytuł: DENUMIRE LOT 132 - ANALGEZICE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 132

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 744,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 744,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului desemnați pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0133

Tytuł: DENUMIRE LOT 133 - ANALGEZICE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 133

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 600,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 600,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0134

Tytuł: DENUMIRE LOT 134 - AMINOACIZI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 134

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 12 080,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 12 080,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferite punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic oferit în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare oferit de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi oferit în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0135

Tytuł: DENUMIRE LOT 135 - ANALGEZIC OPIOID

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 135

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea

contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)}/$

Durata de livrare(n) (zile calendaristice) X 15, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0136

Tytuł: DENUMIRE LOT 136 - ANTIEPILECTIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 136

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661300 Środki przeciwpileptyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 680,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 680,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0137

Tytuł: DENUMIRE LOT 137 - MODULATOARE DE DURERE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 137

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 194,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 194,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0138

Tytuł: DENUMIRE LOT 138 - ANXIOLITICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 138

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 850,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 850,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

stabilit pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0139

Tytuł: DENUMIRE LOT 139 - SOMNIFERE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 139

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 268,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 268,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0140

Tytuł: DENUMIRE LOT 140 - ANTIDEPRESIVE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 140

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661000 Produkty lecznicze dla układu nerwowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 280,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 280,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0141

Tytuł: DENUMIRE LOT 141 - ANALGEZICE PUTERNICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 141

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661200 Środki przeciwbólowe

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 823,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 823,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în chestiunea comenzilor guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0142

Tytuł: DENUMIRE LOT 142 - VASODILATATOR CEREBRAL 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 142

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 25 920,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 25 920,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0143

Tytuł: DENUMIRE LOT 143 - SOLUTII OCHI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 143

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 650,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 650,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0144

Tytuł: DENUMIRE LOT 144 - SOLUTII OCHI 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 144

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 200,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnătura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0145

Tytuł: DENUMIRE LOT 145 - SOLUTII OCHI CU ATB

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 145

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0146

Tytuł: DENUMIRE LOT 146 - SOLUTII OCHI 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 146

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 400,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0147

Tytuł: DENUMIRE LOT 147 - SOLUTII OCHI 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 147

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 800,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 800,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zastrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul înțelesului în chestiunea comenzilor guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0148

Tytuł: DENUMIRE LOT 148 - SOLUTII OCHI 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 148

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0149

Tytuł: DENUMIRE LOT 149 - SOLUTII URECHI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 149

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzlał krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0150

Tytuł: DENUMIRE LOT 150 - ALBUMINE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 150

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141540 Albumina

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 5 920,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 5 920,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0151

Tytuł: DENUMIRE LOT 151 - AMINOACIZI 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 151

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 21 750,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 21 750,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0152

Tytuł: LOTUL 152 - AMINOACIZI 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 152

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 18 000,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 18 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUA, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0153

Tytuł: LOTUL 153 - SER FIOLE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 153

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 240,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 240,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comandă este acoperită de domeniul Acordului în chestiunea comenzilor guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0154

Tytuł: LOTUL 154 - SERURI 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 154

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 74 050,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 74 050,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{durata\ de\ livrare}(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0155

Tytuł: LOTUL 155 - SERURI 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 155

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacjie dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiacze

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 14 430,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 14 430,00 RON

5.1.6. Informacjie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel puțin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat în format .pdf si semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15$ puncte
Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0156

Tytuł: LOTUL 156 -SERURI 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 156

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 471,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 471,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea

contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere urgența achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 5 zile lucrătoare de la primirea comenzii ferme din partea autorității contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$
Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota:

Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar.
Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.
Categoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0157

Tytuł: LOTUL 157 - SERURI 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 157

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 49 500,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 49 500,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse

În limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0158

Tytuł: LOTUL 158 - SERURI 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 158

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 052,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 052,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile și completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piața- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piața- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0159

Tytuł: LOTUL 159 - PICATURI OCHI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 159

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33662100 Środki oftalmologiczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 140,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 140,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu
wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0160

Tytuł: LOTUL 160 - SERURI 6

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 160

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 014,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 014,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0161

Tytuł: LOTUL 161 - PREPARATE FARMACEUTICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 161

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33600000 Produkty farmaceutyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 948,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 948,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0162

Tytuł: LOTUL 162 - SUBSTANTE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 162

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 400,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0163

Tytuł: LOTUL 163 - PROBIOTICE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 163

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 4 845,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 4 845,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0164

Tytuł: LOTUL 164 - SUBSTANTE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 164

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33692000 Roztwory lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzla krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 500,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 500,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0165

Tytuł: LOTUL 165 - ATB 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 165

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku
dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 266,50 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 266,50 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de

îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind

declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0166

Tytuł: LOTUL 166 - CARDIACE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 166

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în

domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv

informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0167

Tytuł: LOTUL 167 - CARDIACE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 167

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miesce realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 640,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 640,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne**Zastrzeżony udział:**

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile

ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0168

Tytuł: LOTUL 168 - CARDIACE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 168

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 900,00 RON
Maksymalna wartość umowy ramowej: 900,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta,

traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre

achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0169

Tytuł: LOTUL 167 - ATB 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 169

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 88,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 88,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila

pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertanții trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertanții trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertanții vor completa și depune DUAЕ, urmând ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertanții trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertanții trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmând ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0170

Tytuł: LOTUL 170 - MIORELAXANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 170

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 925,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 925,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmând ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0171

Tytuł: LOTUL 171 - SOLUTII NAS

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 171

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33692000 Roztwory lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. **Wartość**

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 660,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 660,00 RON

5.1.6. **Informacje ogólne**

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. **Kryteria kwalifikacji**

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0172

Tytuł: LOTUL 172 - CICATRIZANTE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 172

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631000 Produkty lecznicze dla dermatologii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 680,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 680,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0173

Tytuł: LOTUL 173 - CICATRIZANTE 1

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631000 Produkty lecznicze dla dermatologii

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 9 880,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 9 880,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune

documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0174

Tytuł: LOTUL 174 -HEMOSTATICE LOCALE

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 174

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141127 Hemostatyki wchłanialne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 720,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 720,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin

completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa

durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0175

Tytuł: LOTUL 175 - HEMOSTATICE LOCALE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 175

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33141127 Hemostatyki wchłanialne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 840,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 840,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul

economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0176

Tytuł: LOTUL 176 - SOMNIFER 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 176

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 000,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 000,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai reduasa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0177

Tytuł: LOTUL 177 - ALIMENT PARENTAL
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 177

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33692210 Preparaty odżywiania pozajelitowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 948,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 948,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0178

Tytuł: LOTUL 178 - PENEME 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 178

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 840,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 840,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0179

Tytuł: LOTUL 179 - PENEME 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 179

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 660,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 660,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie

angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de

către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0180

Tytuł: DENUMIRE LOT 180 - PENEME 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 180

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 680,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 680,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile și completările ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0181

Tytuł: DENUMIRE LOT 181 - ANTIBACTERIAN

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 181

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651100 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu
wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de evaluare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0182

Tytuł: DENUMIRE LOT 182 - ATB 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 182

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 800,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 800,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: P(n) - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0183

Tytuł: DENUMIRE LOT 183 - ATB 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 183

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodzla krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 230,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 230,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0184

Tytuł: DENUMIRE LOT 184 - ATB 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 184

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku
dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 800,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 800,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de

îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind

declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0185

Tytuł: DENUMIRE LOT 185 - ATB 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 185

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 200,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 200,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna

pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție

publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}(n)} = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}(n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $\text{Durata de livrare}(n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0186

Tytuł: DENUMIRE LOT 186 - MIORELAXANTE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 186

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miesce realizacii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 112 255,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 112 255,00 RON

5.1.6. Informacie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95

/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanataii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704- Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0187

Tytuł: LOTUL187 - ATB 6

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 187

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631400 Antybiotyki i środki chemoterapeutyczne do użytku dermatologicznego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Valoare

Szacunkowa wartość bez VAT: 420,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 420,00 RON

5.1.6. Informații generale

Zațrețonut udiał:

Udiał nie jest zațrețonut.

Nalețy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării

ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de

sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de către oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduisa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0188

Tytuł: LOTUL 188 - ANTIDIAREICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 188

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33614000 Środki przeciwbiegunkowe, jelitowe czynniki przeciwzapalne/przeciwinfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 330,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 330,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul

constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}(n)} = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}(n)}$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0189

Tytuł: LOTUL189 - IECA 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 189

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 387,40 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 387,40 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune

documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferitate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0190

Tytuł: LOTUL190 - ANTIEPILEPTIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 190

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33661300 Środki przeciwpileptyczne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin

completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa

durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0191

Tytuł: LOTUL191 - ANTITAHICARDIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 191

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 560,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 560,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul

economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0192

Tytuł: LOTUL192 - TROFIC CEREBRAL

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 192

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 10 500,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 10 500,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0193

Tytuł: LOTUL 193 - TROFIC LOCAL
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 193

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0194

Tytuł: DENUMIRE LOT 194 - ANTIVERTIJ

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 194

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 960,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 960,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere urgența achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 5 zile lucrătoare de la primirea comenzii ferme din partea autorității contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare oferate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$ Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de către beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat în zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0195

Tytuł: DENUMIRE LOT 195 - PROCIRCULATOR

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 195

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 486,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 486,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada

înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI
Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI
Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0196

Tytuł: DENUMIRE LOT 196 - MASAJ TERAPEUTIC
Opis: CF ANEXA
Wewnętrzny identyfikator: 196

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy
Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 220,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 220,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participantii (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participantii la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0197

Tytuł: ANTIDIABETIC ORAL

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 197

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33615000 Produkty lecznicze używane przy cukrzycy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 980,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 980,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0198

Tytuł: DENUMIRE LOT 198 - INSULINE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 198

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33615000 Produkty lecznicze używane przy cukrzycy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 080,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 080,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării

ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere urgenta achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 5 zile lucratoare de la primirea comenzii ferme din partea autoritatii contractante. Detalii privind aplicarea algoritmului de calcul: Punctajul (5 puncte) pentru factorul de evaluare „Termenul de livrare” se acordă astfel: a) Pentru cel mai redus termen de livrare se acordă punctajul maxim alocat factorului de evaluare, respectiv 15 puncte; b) Pentru celelalte termene de livrare ofertate punctajul se acordă proporțional, astfel: $P(n) = (\text{Termen Livrare (min)} / \text{Termen Livrare}(n)) \times 15 \text{ puncte}$
Unde: $P(n)$ - Punctajul ofertei pentru factorul de evaluare „Termen livrare”; Termen Livrare min – Termenul de livrare cel mai mic ofertat în cadrul procedurii de atribuire; Termen Livrare(n) - Termenul de livrare ofertat de operatorul economic pentru care se calculează punctajul. Nota: Termenul de livrare va curge de la momentul emiterii comenzii de livrare de catre beneficiar. Termenul de livrare va fi ofertat in zile calendaristice.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0199

Tytuł: DENUMIRE LOT 199 - INSULINE 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 199

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33615000 Produkty lecznicze używane przy cukrzycy

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 090,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 090,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat

in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea "documente de calificare". Modalitatea de indeplinire si aplicabilitatea in cadrul procedurii: Se va completa DUAE de catre operatorii economici participanti (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului

de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0200

Tytuł: DENUMIRE LOT 200 - ANTISEPTIC

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 200

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33631600 Środki antyseptyczne i dezynfekcyjne

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 320,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 320,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAE, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi oferate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0201

Tytuł: DENUMIRE LOT 201 - COMBINATII 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 201

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 11 498,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 11 498,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării

ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie
Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin
Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a
Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de
furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt
autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006
privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-
CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-
Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului
privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).
Fakturowanie elektroniczne: Wymagane
Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie
Stosowane będą płatności elektroniczne: nie
Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016
Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej
Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0202

Tytuł: LOTUL 202 - COMBINATII 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 202

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 668,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 668,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a

medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAE urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAE de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{durata\ de\ livrare(n)} = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{durata\ de\ livrare\ (n)}$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile și completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0203

Tytuł: LOT 203 - COMBINATII 3

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 203

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 717,20 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 717,20 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul $P(n)$ se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de

catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0204

Tytuł: DENUMIRE LOT 204 - COMBINATII 4

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 204

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1:

Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse

în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki**Umowa ramowa:**

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0205

Tytuł: DENUMIRE LOT 205 - ALFABLOCANT

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 205

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 159,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 159,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul

sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Anglo si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0206

Tytuł: DENUMIRE LOT 206 - ANTI HTA2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 206

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33622100 Produkty lecznicze do terapii serca

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participante la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 800,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 800,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane
Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE
Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de

atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula

utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: $Pdurata\ de\ livrare\ (n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare $Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)$: cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; $Durata\ de\ livrare\ (n)$: durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)
Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0207

Tytuł: LOTUL 207 - SER 100

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 207

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33692400 Roztwory do perfuzji

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 6 400,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 6 400,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea

95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin

completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni
Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0208

Tytuł: LOT 208 - PROBIOTICE 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 208

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33612000 Produkty lecznicze do leczenia zaburzeń w
funkcjonowaniu przewodu pokarmowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 2 460,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 2 460,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0209

Tytuł: LOT 209 - PUDRA MASAJ

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 209

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 180,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 180,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai reduasa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0210

Tytuł: LOT 210 - COMBINATII 5

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 210

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 10 520,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 10 520,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0211

Tytuł: LOT 211 - COMBINATII 6

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 211

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacjie dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiacze

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 240,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 240,00 RON

5.1.6. Informacjie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel puțin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat în format .pdf si semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0212

Tytuł: LOT 212 - CORTIZON 1

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 212

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 24 060,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 24 060,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului desemnați pentru realizarea comenzii: Nu este necesar

Proiectul comenzii nefinanțat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare- CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni- SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0213

Tytuł: LOT 213 - ATB 7

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 213

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651100 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 675,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 675,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0214

Tytuł: LOT 214 - SUBSTANTE 2

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 214

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacjie dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiacze

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 730,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 730,00 RON

5.1.6. Informacjie ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel puțin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat în format .pdf si semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat în format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0215

Tytuł: LOT 215 - ATB 8

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 215

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33651100 Środki antybakteryjne do użytku ogólnoustrojowego

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 810,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 810,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în registrul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanată în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanată în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0216

Tytuł: DENUMIRE LOT 216 - HEPATOPROTECTOR

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 216

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 3 300,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 3 300,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \text{Durata de livrare (zile calendaristice)} / \text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL

GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.

PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0217

Tytuł: DENUMIRE LOT 217 - NITRATI

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 217

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijace realizacjii

Podpodzial krajowy (NUTS): Iasi (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacie dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiazywania

Okres obowiazywania: 18 Miesiace

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowien: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartosc bez VAT: 50,00 RON

Maksymalna wartosc umowy ramowej: 50,00 RON

5.1.6. Informacie ogolne

Zastrzezony udzial:

Udzial nie jest zastrzezony.

Nalezzy podac imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe czlonkow personelu wyznaczonych do realizacji zamowienia: Niewymagane

Projekt zamowienia niefinansowany z funduszy UE

Zamowienie jest objete zakresem Porozumienia w sprawie zamowien rzadowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Zrodla kryteriow wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamowienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma in domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritmul de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0218

Tytuł: DENUMIRE LOT 218 - AGENT DE CONTRAST

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 218

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu
respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 360,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 360,00 RON

5.1.6. Informație generală

Zastrăzătorul participării:

Participarea nu este zăstrăzătorul.

Nu trebuie să se prezinte numele și numele și calificările profesionale membrilor personalului

destinată la realizarea comenzii: Nu este necesară

Proiectul comenzii nefinansat din fondurile UE

Comanda este acoperită de domeniul Acordului în legătură cu comenzile guvernamentale (GPA): nu

5.1.9. Criterii de calificare

Sursa criteriilor de selecție: Atenție, Document european unic al comenzii (ESPD)

Criteriu: Înregistrare în corespondentul profesional

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/asociații trebuie să prezinte dovezi că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberată de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să prezinte dovezi că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; Cerința autorității contractante se va realiza prin completarea DUA urmand ca documentul justificativ, autorizația de distribuție Angro și autorizația de punere pe piață a medicamentului sau alt document echivalent emis în țara de rezidență, să fie prezentat doar la solicitarea autorității contractante la finalizarea evaluării ofertelor de către ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice străine: vor prezenta documente echivalente, emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, traduse de un traducător autorizat. Documentele/ofertele să fie semnate cu semnatura electronică, scanate și depuse în SEAP la secțiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUA de către operatorii

economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care să reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie să aibă corespondent în codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează că durata maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durata maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va

acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice) / Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice) \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. **Dokumenty zamówienia**

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. **Warunki udzielenia zamówienia**

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere

conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. **Techniki**

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. **Dalsze informacje, mediacja i odwołanie**

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0219

Tytuł: DENUMIRE LOT 219 - NUTRITIE ENTERALA

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 219

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Miejsce realizacji

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informacje dodatkowe: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 1 050,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 1 050,00 RON

5.1.6. Informacje ogólne

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III:

Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; NOTA: In conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoasterea reciproca din Legea 98/2016, persoanele juridice straine pot depune documente echivalente, emise de autoritati acreditate din tarile Uniunii Europene; Ofertantii vor completa si depune DUAЕ, urmand ca Autoritatea contractanta sa solicite ofertantului clasat Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa puna pe piata produsele oferate, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piata-SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității

profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. În situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte și cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda după cum urmează: a) Pentru oferta admisibilă cu cea mai redusă durată de livrare— 15 puncte. Având în vedere necesitatea achiziționării produselor, Autoritatea Contractantă estimează ca durată maximă de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor. Ofertele care depășesc termenele precizate în Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minimă admisă de livrare („cea mai scurtă”) pentru care se alocă punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de către achizitor. Pentru ofertele cu durată maximă de livrare (cerința minimă a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de către achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decât durata minimă admisă nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizând următoarea formulă: $P_{\text{durata de livrare}}(n) = \frac{\text{Durata de livrare (zile calendaristice)}}{\text{Durata de livrare}(n) \text{ (zile calendaristice)}} \times 15$, unde: $P_{\text{durata de livrare}}(n)$: punctajul obținut de către oferta admisibilă aflată sub evaluare; Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusă dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durată de livrare a ofertei admisibile aflată sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Dokumenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-

SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie

zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

5.1. Część zamówienia: LOT-0220

Tytuł: DENUMIRE LOT 220 - COMBINATII 7

Opis: CF ANEXA

Wewnętrzny identyfikator: 220

5.1.1. Przeznaczenie

Charakter zamówienia: Dostawy

Główna klasyfikacja (cpv): 33690000 Różne produkty lecznicze

Opcje:

Opis opcji: Operatorii participantii la procedura pot oferta si pentru produse similare, cu respectarea specificatiilor tehnice minime, prevazute in Anexa nr.1.

5.1.2. Mijloc realizării

Podpodziet krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Informație dodatkové: PASCANI, JUDETUL IASI

5.1.3. Szacowany okres obowiązywania

Okres obowiązywania: 18 Miesiące

5.1.4. Wznowienie

Maksymalna liczba wznowień: 0

5.1.5. Wartość

Szacunkowa wartość bez VAT: 540,00 RON

Maksymalna wartość umowy ramowej: 540,00 RON

5.1.6. Informație ogólna

Zastrzeżony udział:

Udział nie jest zastrzeżony.

Należy podać imiona i nazwiska oraz kwalifikacje zawodowe członków personelu

wyznaczonych do realizacji zamówienia: Niewymagane

Projekt zamówienia niefinansowany z funduszy UE

Zamówienie jest objęte zakresem Porozumienia w sprawie zamówień rządowych (GPA): nie

5.1.9. Kryteria kwalifikacji

Źródła kryteriów wyboru: Uwaga, Jednolity europejski dokument zamówienia (ESPD)

Kryterium: Wpis do odpowiedniego rejestru zawodowego

Opis kryterium selekcji: Ofertantii/asociații trebuie să facă dovada că dețin Autorizație de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului, valabilă pe cel puțin perioada de derulare a fiecărui contract subsecvent de furnizare – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață- SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață- Art. 704-Alin.(1) din Legea 95/2006 și ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practică de distribuție angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operațiuni-SECȚIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricație și import - Art.755 Alin.(1) și Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizația de punere pe piață a medicamentului, pentru fiecare lot în parte, valabilă la data prezentării documentului – scanat în format .pdf și semnat electronic; NOTA: În conformitate cu prevederile Art 2, alin 2, lit c) recunoașterea reciprocă din Legea 98/2016, persoanele juridice străine pot depune documente echivalente, emise de autorități acreditate din țările Uniunii Europene; Ofertantii vor completa și depune DUA, urmand ca Autoritatea contractantă să solicite ofertantului clasat Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului – scanat în format .pdf și semnat electronic. Ofertantii trebuie să facă dovada că sunt autorizați să pună pe piață produsele oferite, conform prevederilor legale (Legea 95 /2006 privind reforma în domeniul sănătății republicată cu modificările și completările ulterioare-CAPITOLUL III: Punerea pe piață-SECȚIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piață-

Art. 704-Alin.(1) si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)). Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt autorizati sa distribuie angro medicamente, conform prevederilor legale (Legea 95/2006 privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-CAPITOLUL IV: Fabricatie si import - Art.755 Alin.(1) si Alin. (3); Art. 771-Alin.(1)). Autorizatia de punere pe piata a medicamentului, pentru fiecare lot in parte, valabila la data prezentarii documentului – scanat in format .pdf si semnat electronic; Cerinta autoritatii contractante se va realiza prin completarea DUAЕ urmand ca documentul justificativ, autorizatia de distributie Angro si autorizatia de punere pe piata a medicamentului sau alt document echivalent emis in tara de rezidenta, sa fie prezentat doar la solicitarea autoritatii contractante la finalizarea evaluarii ofertelor de catre ofertantul clasat pe primul loc. Persoanele juridice/fizice straine: vor prezenta documente echivalente, emise in conformitate cu legislatia aplicabila in tara de rezidenta, traduse de un traducator autorizat. Documentele/ofertele sa fie semnate cu semnatura electronica, scanate si depuse in SEAP la sectiunea “documente de calificare”. Modalitatea de îndeplinire și aplicabilitatea în cadrul procedurii: Se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți (ofertant/ofertant asociat/subcontractant/terț susținător) la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică cu informațiile solicitate de către autoritatea contractanta – informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale

Kryterium: Wpis do rejestru handlowego

Opis kryterium selekcji: Operatorii economici ce depun ofertă trebuie sa dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara de rezidență, din care sa reiasă că operatorul economic este legal constituit, că nu se află în niciuna din situațiile de anulare a constituirii precum și faptul că are capacitatea profesională de a realiza activitățile care fac obiectul contractului. Obiectul contractului trebuie sa aiba corespondent in codul CAEN din certificatul constatator emis de ONRC. Cerința se aplică inclusiv pentru 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 DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire a contractului de achiziție publică/sectorială cu informațiile solicitate de către autoritatea contractantă, respectiv informații referitoare la îndeplinirea cerințelor privind capacitatea de exercitare a activității profesionale. Documentul justificativ care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificatul constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților persoane juridice/fizice străine, documentele echivalente emise în țara de rezidență, traduse în limba română, urmează să fie prezentate, la solicitarea Autorității contractante, doar de către ofertantul clasat pe locul I în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. In situația în care vor fi executate părți din contract de către subcontractanți, dovada înregistrării și corespondența activităților principale/secundare din cadrul acestuia cu obiectul achiziției se va prezenta obligatoriu și de către subcontractanți, pentru partea din contract pe care o vor realiza.

5.1.10. Kryteria udzielenia zamówienia

Kryterium:

Rodzaj: Cena

Nazwa: Pretul ofertei

Opis: Punctajul se acorda astfel: a) Pentru cel mai scazut dintre preturi se acorda punctajul maxim alocat; b) Pentru celelalte preturi ofertate punctajul P(n) se calculeaza proportional, astfel: $P(n) = (\text{Pret minim ofertat} / \text{Pret } n) \times \text{punctaj maxim alocat}$.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 85

Kryterium:

Rodzaj: Jakość

Nazwa: Durata de livrare a produselor

Opis: Algoritm de calcul: Punctajul pentru factorul de evaluare "Durata de livrare", cu o valoare de 15 puncte din totalul de 100 de puncte si cu o pondere de 15% din totalul criteriului de atribuire, se va acorda dupa cum urmează: a) Pentru oferta admisibila cu cea mai redusa durata de livrare— 15 puncte. Avand in vedere necesitatea achizitionarii produselor, Autoritatea Contractanta estimeaza ca durata maxima de livrare este de 7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor. Ofertele care depasesc termenele precizate in Caietul de sarcini vor fi declarate neconforme. Durata minima admisa de livrare („cea mai scurta”) pentru care se aloca punctajul maxim (15 puncte) este de 5 zile de la emiterea comenzii de catre achizitor. Pentru ofertele cu durata maxima de livrare (cerinta minima a caietului de sarcini –7 zile de la data emiterii comenzii de catre achizitor), nu se acorda punctaj, ofertele fiind declarate conforme. Pentru duratele de livrare mai mici decat durata minima admisa nu se va acorda punctaj suplimentar. b) Pentru restul ofertelor admisibile, punctajul se va calcula utilizand urmatoarea formula: $Pdurata\ de\ livrare(n) = \frac{Durata\ de\ livrare\ (zile\ calendaristice)}{Durata\ de\ livrare(n)\ (zile\ calendaristice)} \times 15$, unde: Pdurata de livrare (n): punctajul obtinut de catre oferta admisibila aflata sub evaluare Durata de livrare (zile calendaristice): cea mai redusa dintre duratele de livrare ale ofertelor admisibile; Durata de livrare (n): durata de livrare a ofertei admisibile aflata sub evaluare.

Kategoria kryterium udzielenia zamówienia waga: Waga (wartość procentowa, dokładna)

Kryterium udzielenia - Liczba: 15

5.1.11. Documenty zamówienia

Adres dokumentów zamówienia: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208745>

5.1.12. Warunki udzielenia zamówienia

Warunki zgłoszenia:

Zgłoszenie elektroniczne: Wymagane

Adres na potrzeby zgłoszenia: <https://www.e-licitatie.ro>

Języki, w których można składać oferty lub wnioski o dopuszczenie do udziału: rumuński

Katalog elektroniczny: Niedozwolone

Oferty wariantowe: Niedozwolone

Termin składania ofert: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Okres, przez który oferta musi pozostać ważna: 4 Miesiące

Informacje na temat publicznego otwarcia:

Data otwarcia: 26/06/2026 15:00:00 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Miejsce: In SEAP

Warunki zamówienia:

Wykonanie zamówienia musi odbywać się w ramach programów zatrudnienia chronionego: Nie

Warunki dotyczące realizacji zamówienia: Ofertantii/asociatii trebuie sa faca dovada ca detin

Autorizatie de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a

Medicamentului, valabila pe cel putin perioada de derulare a fiecarui contract subsecvent de

furnizare – scanat in format .pdf si semnat electronic. Ofertantii trebuie sa faca dovada ca sunt

autorizati sa puna pe piata produsele ofertate, conform prevederilor legale (Legea 95/2006

privind reforma în domeniul sanatatii republicata cu modificarile si completarile ulterioare-

CAPITOLUL III: Punerea pe piata- SECTIUNEA 1: Autorizarea de punere pe piata- Art. 704-

Alin.(1) din Legea 95/2006 si ORDINUL nr. 761 din 17 iunie 2015 pentru aprobarea Ghidului

privind buna practica de distributie angro a medicamentelor - CAPITOLUL VI: Operatiuni-
SECTIUNEA 1: Principii-Art. 21-Alin (2)).

Fakturowanie elektroniczne: Wymagane

Stosowane będą zlecenia elektroniczne: nie

Stosowane będą płatności elektroniczne: nie

Forma prawna, jaką musi przyjąć grupa oferentów, której udzielono zamówienia: Asociere
conform art. 53. din Legea privind achizitiile publice nr 98/2016

Zasady finansowe: Buget de stat

5.1.15. Techniki

Umowa ramowa:

Umowa ramowa, bez ponownego poddania zamówienia procedurze konkurencyjnej

Maksymalna liczba uczestników: 1

Informacje o dynamicznym systemie zakupów:

Brak dynamicznego systemu zakupów

5.1.16. Dalsze informacje, mediacja i odwołanie

Organ odwoławczy: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych: SPITALUL
GENERAL C.F. PASCANI

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału: SPITALUL GENERAL C.F.
PASCANI

Organizacja rozpatrująca oferty: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

8. Organizacje

8.1. ORG-0004

Oficjalna nazwa: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI

Numer rejestracyjny: 4701290

Adres pocztowy: Strada: Kogalniceanu, nr. 24

Miejscowość: Pascani

Kod pocztowy: 705200

Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)

Kraj: Rumunia

Punkt kontaktowy: Gabriel Grigoras

E-mail: spitalcfpascani@gmail.com

Telefon: +40 232767147

Faks: +40 232767147

Adres strony internetowej: <https://www.spitalulgeneralcf-pascani.ro>

Profil nabywcy: <https://www.e-licitatie.ro>

Role tej organizacji:

Nabywca

Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat postępowania o udzielenie
zamówienia

Organizacja przyjmująca wnioski o dopuszczenie do udziału

Organizacja rozpatrująca oferty

8.1. ORG-0002

Oficjalna nazwa: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Numer rejestracyjny: 20329980
Adres pocztowy: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3
Miejscowość: București
Kod pocztowy: 030084
Podpodział krajowy (NUTS): București (RO321)
Kraj: Rumunia
E-mail: office@cnsr.ro
Telefon: +40 213104641
Faks: +40 213104642
Adres strony internetowej: <http://www.cnsr.ro>
Role tej organizacji:
Organ odwoławczy

8.1. ORG-0005

Oficjalna nazwa: SPITALUL GENERAL C.F. PASCANI
Numer rejestracyjny: 4701290_3
Adres pocztowy: Strada: Kogalniceanu, nr. 24
Miejscowość: Pascani
Kod pocztowy: 705200
Podpodział krajowy (NUTS): Iași (RO213)
Kraj: Rumunia
Punkt kontaktowy: Gabriel Grigoras
E-mail: spitalcfpascani@gmail.com
Telefon: +40 232767147
Faks: +40 232767147
Adres strony internetowej: <https://www.spitalulgeneralcf-pascani.ro>
Role tej organizacji:
Organizacja udzielająca dodatkowych informacji na temat procedur odwoławczych

8.1. ORG-0001

Oficjalna nazwa: Operator SEAP
Numer rejestracyjny: RO42283735
Adres pocztowy: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Judet: Bucuresti, Localitate: Bucuresti, Cod postal: -
Miejscowość: Bucuresti
Kod pocztowy: 020976
Podpodział krajowy (NUTS): București (RO321)
Kraj: Rumunia
Punkt kontaktowy: Roxana Popescu
E-mail: contact.autoritati@e-licitatie.ro
Telefon: +40 213032997
Adres strony internetowej: <https://www.adr.gov.ro/>
Role tej organizacji:
TED eSender

Informacje o ogłoszeniu

Identyfikator/wersja ogłoszenia: 874df69a-089f-4e59-bae3-9e3ca6c2e5bc - 01
Typ formularza: Procedura konkurencyjna
Rodzaj ogłoszenia: Ogłoszenie o zamówieniu lub ogłoszenie o koncesji – tryb standardowy

Podrodzaj ogłoszenia: 16

Ogłoszenie – data wysłania: 10/06/2026 22:00:20 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Ogłoszenie - Data wysłania (eSender): 10/06/2026 20:00:02 (UTC+03:00) czas wschodnioeuropejski letni

Języki, w których przedmiotowe ogłoszenie jest oficjalnie dostępne: rumuński

Numer publikacji ogłoszenia: 402964-2026

Numer wydania Dz.U. S: 112/2026

Data publikacji: 12/06/2026