

359472-2026 - Procedură concurențială

România – Produse farmaceutice – Produse farmaceutice - Medicamente incluse în diferite programe naționale

OJ S 100/2026 27/05/2026

Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Produse

1. Cumpărător

1.1. Cumpărător

Denumire oficială: Spitalul Județean de Urgență Miercurea Ciuc

E-mail: achizitiipubl@spitalmciuc.ro

Forma juridică a achizitorului: Organism de drept public, controlat de o autoritate regională

Activitatea autorității contractante: Sănătate

2. Procedură

2.1. Procedură

Titlu: Produse farmaceutice - Medicamente incluse în diferite programe naționale

Descriere: Autoritatea contractantă dorește să achiziționeze Produse farmaceutice în conformitate cu prevederile din Caietul de Sarcini și Anexa 1 Cantități-Valori. Prin achiziționarea de PRODUSE FARMACEUTICE-Medicamente incluse în diferite programe naționale, autoritatea contractantă dorește să răspundă necesităților identificate în cadrul spitalului. Medicamentele sunt necesare pentru: tratamentul bolnavilor incluse în diferite programe naționale Medicamente Oncologice; Medicamente SIDA. Autoritatea contractantă va răspunde, în mod clar și complet, tuturor solicitărilor de clarificări/informațiilor suplimentare în a 11-a zi înainte de data limită de depunere a ofertelor. Termenul limită până la care operatorii economici pot solicita clarificări sau informații suplimentare în legătură cu documentația de atribuire este de 18 zile înainte de data limită de depunere a ofertelor.

Identificatorul procedurii: cff6b2c0-9117-44c6-8eb2-44c7eb6b6dc0

Identificator intern: 4245305_2026_PAAPD1620416

Tip de procedură: Deschisă

Procedura este accelerată: nu

2.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

2.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str. Dr. Denes Laszlo; Nr. 2 Farmacia Spitalului

2.1.3. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 42 317 062,20 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 42 317 062,20 RON

2.1.4. Informații generale

Informații suplimentare: Cerintele tehnice definite la nivelul anuntului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producator, la marci, brevete, tipuri, la o origine sau la o productie/metoda specifica de fabricatie/prestare/executie, vor fi intelese ca fiind insotite de mentiunea "sau echivalent".

Acordul cadru va fi incheiat cu maxim 5 operatori economici pentru fiecare lot. Modul de departajare a ofertelor cu preturi egale - pentru fiecare lot in parte: in cazul ofertelor cu preturi egale (doua sau mai multe oferte) si clasate pe acelasi loc, modul de departajare intre oferte se va face prin reofertarea preturilor. Pretul reofertat nu poate fi imbunatatit decât până la nivelul pretului ofertat de operatorul clasat pe locul anterior. In cazul in care comisia de evaluare constata ca au fost depuse oferte admisibile cu preturi unitare egale la ofertantii clasati pe primul loc, autoritatea contractanta va solicita reofertarea preturilor, caz in care contractul va fi atribuit ofertantului al carui noua propunere financiara are pretul cel mai scazut. In cazul reofertarii pretul unitar poate fi ofertat cu trei zecimale tinandu-se cont de impachetare, astfel incat pretul pe cutie sa fie cu doua zecimale. In cazul in care dupa reofertare pentru ofertele clasate pe primul loc preturile unitare sunt egale autoritatea contractanta va respinge ofertele respective ca inacceptabile, devenind astfel castigatoare oferta clasata pe urmatorul loc, sau in cazul in care nu exista alta oferta admisibila va anula lotul respectiv.

6.4. Încetarea Acordului-Cadru conform (model.AC). Rezilierea Acordului-Cadru: Promitentul-Achizitor reziliază Acordul-cadru încheiat cu un Promitent-Furnizor în cazul în care acesta din urmă nu își îndeplinește obligațiile referitoare la încheierea și executarea Contractelor Subsecvente în măsura în care acestea reprezintă cel puțin 30% din cantitatea minimă sau valoarea minimă prevăzută a fi contractată în temeiul prezentului Acord-cadru. Promitentul-Achizitor reziliază Acordul-cadru cu un Promitent-Furnizor în cazul în care acesta din urmă este responsabil pentru rezilierea unuia sau a mai multor contracte subsecvente, în măsura în care acestea reprezintă cel puțin 30% din cantitatea sau valoarea minimă prevăzută a fi contractată în temeiul prezentului Acord-Cadru.

Rezilierea Acordului-Cadru în condițiile art. 6.6.1 și 6.6.2. operează de plin drept, fără intervenția instanței, printr-o simplă notificare transmisă de către Promitentul-Achizitor Promitentului-Furnizor. Rezilierea Acordului-Cadru în privința unuia dintre Promitenții-Furnizori, nu produce efecte în privința celorlalte Părți. Se reziliaza pe deplin drept în eventualitatea realizării licitației la nivel național, în conformitate cu OUG nr. 71/2012, de Ministerul Sănătății. Oferta trebuie transmisă exclusiv prin mijloace electronice în SEAP. Toate documentele ce compun oferta vor fi semnate cu semnătură electronică extinsă, bazată pe un certificat calificat, eliberat de un furnizor de servicii de certificare acreditat în condițiile legii și încărcate în SEAP în secțiunile specifice disponibile în sistemul informatic. În acest sens operatorii economici trebuie să fie înregistrați în SEAP ca ofertanți. La accesarea documentației de atribuire via: <https://e-licitatie.ro/pub> potențialii ofertanți sunt invitați să examineze toate documentele și să notifice autorității contractante eventualele conflicte, erori, discrepanțe etc. sau să solicite clarificările care sunt considerate necesare utilizând coordonatele persoanei (persoanelor) de contact menționate mai sus.

Cerintele tehnice definite la nivelul anuntului de participare, caietului de sarcini sau altor documente complementare, prin trimiterea standardelor, la un anumit producator, la marci, brevete, tipuri, la o origine sau la o productie/metoda specifica de fabricatie/prestare/executie, vor fi intelese ca fiind insotite de mentiunea "sau echivalent".

Informații cu privire la cazierul judiciar al operatorului economic și al membrilor organului de administrare, de conducere sau de supraveghere al respectivului operator economic, sau a celor ce au putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia, așa cum rezultă din certificatul constatator emis de ONRC / actul constitutiv: În ceea ce privește persoanele la care se face referire la art. 164 alin. (2) din Legea nr. 98/2016, cu modificările și completările ulterioare, prin raportare la prevederile Legii nr. 31/1990, se pot distinge următoarele categorii, care au, după caz, în funcție de forma juridica de organizare si de modul de administrare a operatorului economic,

calitatea de membrii cu putere de reprezentare, de decizie sau de control în cadrul acestuia: În cazul societăților în nume colectiv: persoana fizică numită/aleasă să reprezinte societatea în calitate de administrator sau după caz persoanele fizice numite/alese să reprezinte societatea în calitate de administratori (art. 7 și art. 77 din Legea nr. 31/1990); În cazul societăților în comandită simplă: asociați comanditați numiți/aleși în calitate de administratori (art. 88 și art. 90 din Legea nr. 31/1990); În cazul societăților pe acțiuni: - Societăți pe acțiuni administrate în sistem unitar: -persoana desemnată/numită în calitate de administrator sau după caz persoanele desemnate/numite în calitate de administratori care constituie consiliul de administrație (art. 137 și art. 1371 alin. (1) din Legea nr. 31/1990); În conformitate cu prevederile art. 15313 alin. (2) din Legea nr. 31/1990 persoana juridică poate fi numită administrator. Odată cu această numire persoana juridică (fără a fi exonerată de răspundere) este obligată să își desemneze un reprezentant permanent, persoană fizică, care este supus aceluiași condiții și obligații și are aceeași răspundere civilă și penală ca și un administrator; directorii societății pe acțiuni (persoane fizice) în cazul în care într-o societate pe acțiuni, consiliul de administrație delege atribuțiile de conducere ale societății către aceștia (art. 1381 , art. 143 și art. 15313 alin. (1) din Legea nr. 31/1990); persoana desemnată în calitate de cenzor, supleant sau după caz în calitate de auditor intern (art. 159, art. 160, art. 161 alin. (1), 162 alin. (1) și art. 163 din Legea nr. 31/1990). 2) Societăți pe acțiuni administrate în sistem dualist: - directorul general unic sau după caz persoanele fizice membre ale directoratului (art. 153 alin. (1) și (2), art. 1531 și art. 15313 alin. (1) din Legea nr. 31/1990); - membrii consiliului de supraveghere (art. 153 alin. (1) și (2) și art. 1539 alin. (3) din Legea nr. 31/1990). -persoana desemnată în calitate de auditor intern (art. 160 și art. 163 din Legea nr. 31/1990). În cazul societăților în comandită pe acțiuni: - asociatul/asociații comanditați numiți în calitate de administrator (art. 188 alin. (1) din Legea nr. 31/1990); - persoana desemnată în calitate de cenzor, supleant sau după caz în calitate de auditor intern (art. 187 din Legea nr. 31/1990). În cazul societăților cu răspundere limitată: - persoana numită în calitate de administrator sau după caz persoanele numite în calitate de administrator (art. 197 alin. (1) din Legea nr. 31 /1990); persoana desemnată în calitate de cenzor, supleant sau după caz în calitate de auditor intern (art. 199 alin. (1)-(4) din Legea nr. 31/1990); - asociatul/asociații care nu au calitatea de administrator al societății, dar care în lipsă de cenzori sau după caz de auditori financiar exercită dreptul de control pe care aceștia îl au în cadrul societății (art. 199 alin. (5) din Legea nr. 31/1990). Totodată, în ceea ce privește asociații persoane fizice care nu au și calitatea de administrator (deci nu figurează ca persoane împuternicite), în Actul constitutiv al societății se menționează puterile ce li s-au conferit și dacă ei urmează să le exercite.

Temei juridic:

Directiva 2014/24/UE

2.1.5. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Numărul maxim de loturi pentru care un ofertant poate depune oferte: 11

Clauzele contractuale:

Numărul maxim de loturi pentru care se pot atribui contracte unui singur ofertant: 11

2.1.6. Motive de excludere

Sursele motivelor de excludere: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Participarea la o organizație criminală: Operatorul economic sau o persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru participarea la o organizație criminală.

Corupție: 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.

Frauda: 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.

Infracțiuni teroriste sau infracțiuni legate de activități teroriste: Operatorul economic sau un membru al conducerii a fost condamnat pentru infracțiuni teroriste sau activități conexe.

Combaterea spălării banilor sau a finanțării terorismului: Operatorul economic sau orice persoană din conducerea sa a fost condamnată pentru spălare de bani sau finanțarea terorismului.

Munca copiilor și alte forme de trafic de persoane: Operatorul economic a fost condamnat pentru utilizarea muncii copiilor sau alte forme de trafic de persoane.

Încălcarea obligației de plată a impozitelor: Operatorul economic nu și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor.

Încălcarea obligației de plată a contribuțiilor la asigurările sociale: Operatorul economic nu este considerat suficient de sigur pentru a evita riscuri privind securitatea națională.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației de mediu: Operatorul economic a încălcat legislația privind protecția mediului.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației sociale: Operatorul economic a încălcat legislația privind securitatea socială.

Încălcarea obligațiilor în domeniile legislației muncii: Operatorul economic a încălcat legislația privind dreptul muncii.

Faliment: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

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

Concordat: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Situații similare, în temeiul legislației naționale, cum ar fi falimentul: Operatorul economic se află în stare de insolvență, faliment sau lichidare.

Active administrate de lichidator: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Activitățile economice sunt suspendate: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Abaterea profesională gravă: Operatorul economic a comis o abatere profesională gravă.

Acorduri cu alți operatori economici care vizează denaturarea concurenței: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Implicare directă sau indirectă în pregătirea acestei proceduri de achiziții publice: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Încetare anticipată, daune-interese sau alte sancțiuni comparabile: Descriere momentan indisponibilă – necesită completare manuală.

Interpretare eronată, nedivulgare de informații, incapacitate de a furniza documentele necesare sau obținere de informații confidențiale referitoare la această procedură: Operatorul economic a oferit informații false, a ascuns informații sau nu a furnizat documente relevante.

Conflict de interese care decurge din participarea la procedura de achiziții publice: Operatorul economic se află într-o situație de conflict de interese legată de participarea la această procedură.

5. Lot

5.1. Lot: LOT-0001

Titlu: CEMIPLIMABUM** 350mg/conc.pt.sol.perf. 50mg/ml -7ml/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. În conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 760.278,72 lei la care se va solicita 0.9999% GP - 7.602,00 lei.

Identificator intern: 1

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 900 696,80 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 900 696,80 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului– scanat in format .pdf si semnat electronic În cazul

operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să se confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să se confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0002

Titlu: CYCLOPHOSPHAMIDUM /pulb.pt.sol.perf./inj.i.v.200mg/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. În conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 54708.00 lei la care se va solicita 0.9999% GP - 547.00lei.

Identificator intern: 2

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 136 770,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 136 770,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociați (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada că deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile ofertate. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi

configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului– scanat in format .pdf si semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificata “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizata a acestora în limba româna. Cerința se aplica inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrata îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplica inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificata “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizata a acestora în limba româna.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAЕ),conform art.193 din Legea nr.98 /2016 si Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAЕ urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conforma cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calitatii valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calitatii conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau “echivalent”: prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte

probe/dovezi prin care sa confirme asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii, pentru activ. principala, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentarii, se va transmite in copie stampilata si semnata conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0003

Titlu: DECITABINUM/pulb.pt.conc.pt.sol.perf. 50mg/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 590728.80 lei la care se va solicita (1%) GP - 5907.00 lei.

Identificator intern: 3

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 476 822,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 476 822,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de

reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertanții vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE),conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către

oferanții clasati pe primele trei locuri in clasamentul intermediar intocmit la finalizarea evaluarii ofertelor. Se va prezenta certificat (in copie conforma cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care sa confirme asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii valabil la data prezentarii. Dovada implementarii sistemului de management al calitatii conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care sa confirme asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii, pentru activ. principala, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentarii, se va transmite in copie stampilata si semnata conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0004

Titlu: ETOPOSIDUM 100mg/conc.pt.sol.perf.100mg/5ml/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 11976.00 lei la care se va solicita (0.9937%) GP -119.00 lei.

Identificator intern: 4

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 29 940,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 29 940,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociați (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada că deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasificați pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau ”echivalent”: prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0005

Titlu: IPILIMUMABUM 200mg/conc.pt sol.perf.200mg /fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 1001918.70 lei la care se va solicita (1%) GP -10019.00 lei.

Identificator intern: 5

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 3 339 729,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 3 339 729,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociați (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la

finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art. 193 din Legea nr. 98 /2016 și Notificarea nr. 240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasificați pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în
întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul
Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național
pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile
OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în
respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:
Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul
Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean
de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0006

Titlu: IPILIMUMABUM 50mg/ conc.pt sol.perf. 50mg/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la
Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare
CS va fi de 664712.16 lei la care se va solicita (1%) GP -6647.00 lei.

Identificator intern: 6

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 1 661 780,40 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 1 661 780,40 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care

poate fi demonstrata îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasificați pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art. 193 din Legea nr. 98 /2016 și Notificarea nr. 240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasificați pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0007

Titlu: NIVOLUMABUM 120mg/conc.pt.sol.perf.120mg /fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 1046480.40 lei la care se va solicita (0.9999%) GP -10464.00 lei.

Identificator intern: 7

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 12 208 938,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 12 208 938,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 si 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului– scanat in format .pdf si semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice**Acord-cadru:**

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0008

Titlu: NIVOLUMABUM 40mg/conc.pt.sol.perf.40mg /fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 939801.60 lei la care se va solicita (1%) GP -9398.00 lei.

Identificator intern: 8

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 349 504,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 349 504,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 si 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertantii clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizatia de distributie angro a medicamentelor eliberat de Agentia Nationala a Medicamentului– scanat in format .pdf si semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor

prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAЕ),conform art.193 din Legea nr.98 /2016 si Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAЕ urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calitatii valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calitatii conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calitatii, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii: Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0009

Titlu: PEMBROLIZUMABUM 100mg/pulb.pt.conc.pt.sol.perf. 100mg/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 993757.50 lei la care se va solicita (0.9999%) GP -9937.00 lei.

Identificator intern: 9

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33652000 Antineoplazice și imunomodulatoare

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 16 562 625,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 16 562 625,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 si 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertantii vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de

atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAЕ de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAЕ, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAЕ distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAЕ),conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAЕ urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau ”echivalent”: prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu

Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc
Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc
Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc
Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0010

Titlu: BICTEGRAVIR+ EMTRICITABIN+ TENOFOVIR/cpr.film. 50mg/200mg/25mg/tb
Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 1057968.00 lei la care se va solicita (0.9999%) GP -10579.00 lei.
Identificator intern: 10

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse
Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice
Clasificare suplimentară (cpv): 33651400 Antivirale pentru uz sistemic

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)
Țara: România
Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 2 644 920,00 RON
Valoarea maximă a acordului-cadru: 2 644 920,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.
Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie
Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE
Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)
Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant
Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract) trebuie să facă dovada ca deține: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente "en gros", conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 si 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF

nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertanții vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată "conform cu originalul" însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității
Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE),conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează să fie prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasati pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel

corespunzator al calitatii valabil la data prezentarii. Dovada implementarii sistemului de management al calitatii conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau "echivalent": prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care sa confirme asigurarea unui nivel corespunzator al calitatii, pentru activ. principala, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentarii, se va transmite in copie stampilata si semnata conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scazut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: In SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract: Asociere conform art. 53. din Legea privind achizițiile publice nr 98/2016

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

5.1. Lot: LOT-0011

Titlu: LAMIVUDINUM 10mg/ml/sol.oral 10mg/ml -240ml/fl

Descriere: AC cantitățile minime și maxime estimate sunt conform Anexa 1 Cantități-Valori la Caietul de sarcini. In conformitate cu prevederile Caietului de sarcini valoarea celui mai mare CS va fi de 2134.80 lei la care se va solicita (0.9837%) GP -21.00 lei.

Identificator intern: 11

5.1.1. Scop

Natura contractului: Produse

Clasificarea principală (cpv): 33600000 Produse farmaceutice

Clasificare suplimentară (cpv): 33651400 Antivirale pentru uz sistemic

5.1.2. Locul de executare

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Informații suplimentare: Miercurea Ciuc; Str.Dr.Denes Laszlo; Nr.2 Farmacia Spitalului

5.1.3. Durata estimată

Durată: 24 Luni

5.1.4. Reînnoire

Numărul maxim de reînnoiri: 0

5.1.5. Valoare

Valoarea estimată fără TVA: 5 337,00 RON

Valoarea maximă a acordului-cadru: 5 337,00 RON

5.1.6. Informații generale

Participare rezervată:

Participarea nu este rezervată.

Trebuie să fie specificate numele și calificările profesionale ale personalului însărcinat cu executarea contractului: Nu este obligatorie

Proiect de achiziții publice nefinanțat din fonduri UE

Achiziția face obiectul Acordului privind achizițiile publice (AAP): nu

5.1.9. Criterii de selecție

Sursele criteriilor de selecție: Anunț, Documentul european de achiziție unic (DEAU)

Criteriu: Înregistrare într-un registru profesional relevant

Descrierea criteriului de selecție: Ofertantii/ asociati (fiecare pentru partea sa din contract)

trebuie să facă dovada ca detine: Autorizația de distribuție angro emisă de ANMDMR, care

atestă dreptul de a depozita și distribui medicamente “en gros”, conform art. 800 din Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu completările și modificările ulterioare Autorizația de punere pe piață a produsului/echivalent sau adresa de reînnoire a acesteia. Actele normative care impun obligativitatea deținerii autorizației de punere pe piață sunt: art. 704, alin. 1 și 2, art. 738, alin. 5 Legea nr. 95/2006 privind reforma în domeniul sănătății, titlul XVIII -Medicamentul, cu modificările și completările ulterioare, OMSF nr. 263/2003 și OMS nr. 895/2006; Regulamentul (CE) nr.726/2004 al Parlamentului European și al Consiliului din 2004 de stabilire a procedurilor comunitare privind autorizarea și supravegherea medicamentelor de uz uman și veterinar; Regulamentul (CE) nr.1234/2008. pentru fiecare dintre loturile oferite. -Modalitatea prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: a) Ofertanții vor completa cu informațiile aferente situației lor DUAE care va fi configurat direct în SEAP de către autoritatea contractantă la definirea documentației de atribuire. b) Documentele justificative care vor proba îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE vor fi prezentate la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele 5 locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Aceste documente sunt: Autorizația de distribuție angro a medicamentelor eliberat de Agenția Națională a Medicamentului– scanat în format .pdf și semnat electronic În cazul operatorilor economici străini se vor prezenta documente echivalente emise în conformitate cu legislația aplicabilă în țara de rezidență, urmând să fie prezentat la solicitarea autorității contractante doar de la ofertanții clasati pe primele cinci locuri la finalizarea evaluării ofertelor. Persoanele juridice/fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct.

Criteriu: Înregistrare într-un registru comercial

Descrierea criteriului de selecție: Operatorii economici care depun ofertă trebuie să dovedească o formă de înregistrare în condițiile legii din țara rezidentă, 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 ce fac obiectul contractului de achiziție publică/sectorială. 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. Modalitate prin care poate fi demonstrată îndeplinirea cerinței: se va completa DUAE de către operatorii economici participanți la procedura de atribuire cu informațiile aferente situației lor. Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin completarea DUAE, respectiv certificat constatator emis de ONRC, sau în cazul ofertanților străini, documente echivalente emise în țara de rezidență, urmează să fie prezentate, la solicitarea autorității contractante, doar de către ofertanții clasati pe primele cinci locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Informațiile din certificatul constatator trebuie să fie REALE /ACTUALE LA DATA PREZENTĂRII ACESTUIA. Cerința se aplică inclusiv pentru subcontractanți și/sau terți susținători care completează informațiile aferente situației lor la nivelul unui DUAE distinct. Persoanele juridice / fizice străine, în calitate de ofertanți, sau parteneri ai unei asocieri, vor prezenta documente similare cu cele solicitate, valabile în țara de origine, în original sau copie certificată “conform cu originalul” însoțite de o traducere autorizată a acestora în limba română.

Criteriu: Certificate emise de organisme independente despre standarde de asigurare a calității

Descrierea criteriului de selecție: Certificat SR EN ISO 9001:2015 sau „echivalent” Se va completa Documentul unic de achiziție european (DUAE), conform art.193 din Legea nr.98 /2016 și Notificarea nr.240/2016; Documentele justificative care probează îndeplinirea celor asumate prin DUAE urmează a fi prezentate la solicitarea autorității contractante doar de către ofertanții clasificați pe primele trei locuri în clasamentul intermediar întocmit la finalizarea evaluării ofertelor. Se va prezenta certificat (în copie conformă cu originalul) emis de un organism independent sau orice alte probe/ dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității valabil la data prezentării. Dovada implementării sistemului de management al calității conform Certificat SR EN ISO 9001:2015, sau ”echivalent”: prin prezentarea unor certificate valabile emise de organisme de certificare acreditate sau alte probe/dovezi prin care să confirme asigurarea unui nivel corespunzător al calității, pentru activ. principală, respectiv pentru furnizare, valabil la data prezentării, se va transmite în copie stampilată și semnată conform cu originalul de reprezentantul legal al firmei ofertante.

5.1.10. Criterii de atribuire

Criteriu:

Tip: Preț

Denumire: Pretul ofertei

Descriere: Pretul cel mai scăzut este singurul criteriu

Descrierea metodei care trebuie utilizată dacă ponderarea nu poate fi exprimată prin criterii:

Criteriul de atribuire este prețul cel mai scăzut - clasamentul ofertelor se stabilește prin ordonarea crescătoare în funcție de prețul total al fiecărei oferte, oferta de primul loc fiind cea cu prețul cel mai mic.

5.1.11. Documentele achiziției

Unde se găsesc documentele achiziției: <https://e-licitatie.ro/pub/notices/c-notice/v2/view/100208264>

5.1.12. Condițiile achiziției publice

Condiții de depunere:

Depunere electronică: Obligatorie

Adresa de depunere: <https://www.e-licitatie.ro>

Limbile în care pot fi depuse ofertele sau cererile de participare: română

Catalog electronic: Nu este permisă

Variante: Nu este permisă

Termenul-limită pentru primirea ofertelor: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Durata în care oferta trebuie să rămână valabilă: 4 Luni

Informații privind deschiderea publică:

Data deschiderii: 06/07/2026 15:00:00 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Locul: În SEAP

Clauzele contractuale:

Executarea contractului trebuie efectuată în cadrul unor programe de angajare protejată: Nu
Condiții privind executarea contractului: Contractul se reziliază de plin drept, fără punere în întârziere și fără intervenția instanței, în situația în care, pe durata derulării acestuia, Ministerul Sănătății organizează și finalizează o procedură de achiziție centralizată la nivel național pentru medicamentele aferente Programului național HIV/SIDA, în conformitate cu prevederile OUG nr. 71/2012, iar produsele care fac obiectul prezentului contract sunt incluse în respectiva procedură.

Facturare electronică: Obligatorie

Se va utiliza comanda electronică: nu

Se va utiliza plata electronică: nu

Forma juridică pe care trebuie să o adopte un grup de ofertanți căruia i se atribuie un contract:

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

5.1.15. Aspecte tehnice

Acord-cadru:

Acord-cadru, fără reluarea procedurii concurențiale

Numărul maxim de participanți: 5

Informații despre sistemul dinamic de achiziții:

Nu există un sistem dinamic de achiziție

5.1.16. Informații suplimentare, mediere și căi de atac

Organizația responsabilă cu căile de atac: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care primește cererile de participare: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Organizația care prelucrează ofertele: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

8. Organizații

8.1. ORG-0004

Denumire oficială: Spitalul Judetean de Urgenta Miercurea Ciuc

Număr de înregistrare: 4245305

Adresă poștală: Strada: Dénes László, Dr., nr. 2

Localitate: Miercurea-Ciuc

Cod poștal: 530173

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Punct de contact: Marta Lakatos

E-mail: achizitiipubl@spitalmciuc.ro

Telefon: +40 732500775

Adresa de internet: <https://www.spitalmciuc.ro>

Profilul achizitorului: <https://www.e-licitatie.ro>

Rolurile acestei organizații:

Cumpărător

Organizația care furnizează informații suplimentare cu privire la procedura de achiziții

Organizația care primește cererile de participare

Organizația care prelucrează ofertele

8.1. ORG-0002

Denumire oficială: Consiliul National de Solutionare a Contestatiilor

Număr de înregistrare: 20329980

Adresă poștală: Str. Stavropoleos nr. 6, sector 3

Localitate: Bucuresti

Cod poștal: 030084

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

E-mail: office@cnscl.ro

Telefon: +40 213104641

Fax: +40 213104642

Adresa de internet: <http://www.cnsc.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația responsabilă cu căile de atac

8.1. ORG-0005

Denumire oficială: Spitalul Județean de Urgență Miercurea Ciuc

Număr de înregistrare: 4245305_3

Adresă poștală: Strada: Dénes László, Dr., nr. 2

Localitate: Miercurea-Ciuc

Cod poștal: 530173

Subdiviziunea țării (NUTS): Harghita (RO124)

Țara: România

Punct de contact: Marta Lakatos

E-mail: achizitiipubl@spitalmciuc.ro

Telefon: +40 732500775

Adresa de internet: <https://www.spitalmciuc.ro>

Rolurile acestei organizații:

Organizația care furnizează mai multe informații cu privire la căile de atac

8.1. ORG-0001

Denumire oficială: Operator SEAP

Număr de înregistrare: RO42283735

Adresă poștală: Strada: Italiana, nr. 22, Sector: -, Județ: București, Localitate: București, Cod poștal: -

Localitate: București

Cod poștal: 020976

Subdiviziunea țării (NUTS): București (RO321)

Țara: România

Punct de contact: Roxana Popescu

E-mail: contact.autoritati@e-licitatie.ro

Telefon: +40 213032997

Adresa de internet: <https://www.adr.gov.ro/>

Rolurile acestei organizații:

TED eSender

Informații privind anunțul

Identificatorul versiunea anunțului: 961550e9-70c0-4b43-82ad-4a79ab127a0d - 01

Tip de formular: Procedură concurențială

Tip de anunț: Anunț de participare sau de concesiune - regim standard

Subtipul anunțului: 16

Data notificării expedierii: 26/05/2026 14:50:45 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Data de expediere a anunțului eSender: 26/05/2026 12:02:03 (UTC+03:00) ora de vară a Europei de Est

Limbile în care acest anunț este disponibil oficial: română

Numărul de publicare al anunțului: 359472-2026

Numărul ediției JO S: 100/2026

Data publicării: 27/05/2026