

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP pentru anul 2019**
(repetat)

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**
2. IDNO: **1016601000212**
3. Adresa: **Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, str. Korolenko 2/1**
4. Numărul de telefon/fax: **022 88 43 48, fax 022 88 42 45**
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: **www.capcs.md, office@capcs.md, medicamente@capcs.md**
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **www.achizitii.md, www.capcs.md/medicamente/** anunțuri licitații
documentația de atribuire este anexată în cadrul procedurii în SIA RSAP
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **autoritate centrală de achiziție**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea/executarea următoarelor bunuri /servicii/lucrări:

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor /lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Aciclovirum 3% 4.5 g				8158.27 lei
1.1	33600000-6	Aciclovirum 3% 4.5 g	Tub	70	ATC S01AD03. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
2		Acidum acetylsalicylicum 325 mg				60442.15 lei
2.1	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	comprimat	173286	ATC B01AC06. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate	

					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
3		Acidum acetylsalicylicum 500 mg + 5 ml				5000 lei
3.1	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg + 5 ml	flacon	50	<p>ATC B01AC06. Forma farmaceutică Pulb.+ solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate</p>	

					vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
4		Acidum ascorbicum + Rutosidum 50 mg + 50 mg				2287.99 lei
4.1	33600000-6	Acidum ascorbicum + Rutosidum 50 mg + 50 mg	comprimat	5730	ATC C05CA51. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
5		Acidum boricum 10 g				740.38 lei
5.1	33600000-6	Acidum boricum 10 g	plic	585	<p>ATC D08A. Forma farmaceutică Pulbere. Mod de administrare extern. Unitatea de masura plic.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p>	

					<p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
6		Acidum boricum 3% 10 ml				23189.75 lei
6.1	33600000-6	Acidum boricum 3% 10 ml	flacon	4033	<p>ATC D08A. Forma farmaceutică Soluție alcoolică. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu</p>	

					<p>aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
7		Acidum ethacrynicum 50 mg				7005.42 lei
7.1	33600000-6	Acidum ethacrynicum 50 mg	comprimat	600	ATC C03CC01. Forma farmaceutică	

					<p>Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
8		Acidum fusidicum 10 mg/g				27949.50 lei
8.1	33600000-6	Acidum fusidicum 10 mg/g	flacon	300	<p>ATC S01AA13. Forma farmaceutică Picături oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara</p>	

					de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
9		Acidum gamma-aminobutyricum 250 mg				37263.66 lei
9.1	33600000-6	Acidum gamma-aminobutyricum 250 mg	comprimat	61400	ATC N06BX. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
10		Acidum glutaminicum 250 mg				517.80 lei
10.1	33600000-6	Acidum glutaminicum 250 mg	comprimat	400	<p>ATC N07XX. Forma farmaceutică</p> <p>Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură</p> <p>comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
11		Acidum hopantenicum 250 mg				21318.00 lei
11.1	33600000-6	Acidum hopantenicum 250 mg	comprim at	6000	<p>ATC N06BX. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
12		Acidum hopantenicum 10% 100 ml				25650.00 lei
12.1	33600000-6	Acidum hopantenicum 10% 100 ml	flacon	150	<p>ATC N06BX. Forma farmaceutică Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
13		Acidum tranexamicum 500 mg				2393.70 lei
13.1	33600000-6	Acidum tranexamicum 500 mg	comprimat	200	ATC B02AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul	

					<p>Produsul Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
14		<p>Adenosini triphosphas + Cocarboxylasum + Cyanocobalaminum + Nicotinamidum + Lidocainum 10mg + 50mg + 0.5mg + 20mg/2 ml</p>				277945.45 lei
14.1	33600000-6	<p>Adenosini triphosphas + Cocarboxylasum + Cyanocobalaminum + Nicotinamidum + Lidocainum 10mg + 50mg + 0.5mg + 20mg/2 ml</p>	fiolă	5094	<p>ATC A11JC. Forma farmaceutică Pulbere + solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
15		Albuminum 20% 100 ml				33049.43 lei
15.1	33600000-6	Albuminum 20% 100 ml	flacon	30	<p>ATC B05AA01. Forma farmaceutică Pulbere + solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
16		Alflutop (sau echivalentul) 10% 1 ml				7472.66 lei
16.1	33600000-6	Alflutop (sau echivalentul) 10% 1 ml	fiolă	200	<p>ATC M09AX. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
17		Aloe arborescens M. 1 ml				185120.00 lei
17.1	33600000-6	Aloe arborescens M. 1 ml	fiolă	7120	<p>ATC L03AX. Formă farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
18		Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum 218 mg + 75 mg/5 ml 170 ml				53938.00 lei
18.1	33600000-6	Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum 218 mg + 75 mg/5 ml 170 ml	flacon	905	ATC A02AB10. Forma farmaceutică Suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
19		Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum + Benzocainum 218 mg + 75 mg + 109 mg/5 ml 170 ml				33647.30 lei
19.1	33600000-6	Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum + Benzocainum 218 mg + 75 mg + 109 mg/5 ml 170 ml	flacon	470	ATC A02AX. Forma farmaceutică Suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate</i>	

					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
20		Ambroxolum 30 mg/5 ml				1600.50 lei
20.1	33600000-6	Ambroxolum 30 mg/5 ml	mililitru	15000	<p>ATC R05CB06. Forma farmaceutică Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură mililitru.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
21		Ambroxolum 15 mg/2 ml				7194.40 lei
21.1	33600000-6	Ambroxolum 15 mg/2 ml	fiolă	460	<p>ATC R05CB06. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
22		Aminosol –Neo (sau echivalentul) 15% 500 ml				176694.45 lei
22.1	33600000-6	Aminosol –Neo (sau echivalentul) 15% 500 ml	flacon	1090	ATC B05BA01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a	

					<p>Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
23		Aminosol-Neo E (sau echivalentul) 10% 500 ml				74400.00 lei
23.1	33600000-6	Aminosol-Neo E (sau echivalentul) 10% 500 ml	flacon	465	<p>ATC B05BA01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
24		Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 250 mg + 62,5 mg/5 ml 80 ml				964.20 lei

24.1	33600000-6	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 250 mg + 62,5 mg/5 ml 80 ml	flacon	15	<p>ATC J01CR02. Forma farmaceutică Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
------	------------	---	--------	----	--	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
25		Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 2000 mg + 200 mg				148377.00 lei
25.1	33600000-6	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 2000 mg + 200 mg	flacon	2000	<p>ATC J01CR02. Forma farmaceutică Pulbere + solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product</p>	

					- CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
26		Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml				15750.00 lei
26.1	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml	flacon	105	ATC J02AA01. Forma farmaceutică Suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau	

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
27		Amphotericinum B 50 mg				8712.75 lei
27.1	33600000-6	Amphotericinum B 50 mg	flacon	75	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie</p>	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
28		Ampicillinum+ Oxacillinum 500 mg				14283.99 lei
28.1	33600000-6	Ampicillinum+ Oxacillinum 500 mg	flacon	6300	<p>ATC J01CR50. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
29		Ampicillinum+ Sulbactamum 500 mg + 250 mg + 1.8 ml				3604.00 lei
29.1	33600000-6	Ampicillinum+ Sulbactamum 500 mg + 250 mg + 1.8 ml	flacon	200	<p>ATC J01CR01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
30		Articainum + Epinephrinum 68 mg + 0,017 mg				34661.25 lei
30.1	33600000-6	Articainum + Epinephrinum 68 mg + 0,017 mg	fiolă	4500	<p>ATC N01BB58. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. 	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
31		Articainum + Epinephrinum 68 mg + 0,0085 mg				7702.50 lei
31.1	33600000-6	Articainum + Epinephrinum 68 mg + 0,0085 mg	fiolă	1000	<p>ATC N01BB58. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
32		Articainum+ Epinephrinum 40 mg + 12 mcg/ml 1.7 ml				23107.50 lei
32.1	33600000-6	Articainum+Epinephrinum 40 mg + 12 mcg/ml 1.7 ml	cărtuș	3000	<p>ATC N01BB58. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură cărtuș.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
33		Articainum+ Epinephrinum 40 mg + 10 mcg/ml				9243.00 lei
33.1	33600000-6	Articainum+Epinephrinum 40 mg + 10 mcg/ml	cărtuş	1200	<p>ATC N01BB58. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură cărtuş.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
34		Azamethonii bromidum 5% 1 ml				40800.00 lei
34.1	33600000-6	Azamethonii bromidum 5% 1 ml	fiolă	800	<p>ATC C02BC. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul</p>	

					<p>Produsul Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
35		Azithromycinum 500 mg				18367.98 lei
35.1	33600000-6	Azithromycinum 500 mg	flacon	300	<p>ATC J01FA10. Forma farmaceutică Pulb./sol. inj. sau pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a</p>	

					<p>Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
36		Baclofenum 50 mg				3778.71 lei
36.1	33600000-6	Baclofenum 50 mg	comprimat	650	<p>ATC M03BX01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
37		Baclofenum 10 mg				1047.60 lei
37.1	33600000-6	Baclofenum 10 mg	comprimat	600	ATC M03BX01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os.	

					<p>Unitatea de măsură comprimată.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
38		Barii sulfas 100 g				64987.60 lei
38.1	33600000-6	Barii sulfas 100 g	plic	5030	<p>ATC V08BA02. Forma farmaceutica</p> <p>Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os.</p> <p>Unitatea de masura plic.</p> <p><i>Se accepta</i></p> <p><i>medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificatia tehnica F 4.1 și Specificatia de pret F 4.2)</p> <p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității</p>	

					<p>naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
39		Beclomethasonum 250 mcg/1doza 200 doze				18259.50 lei
39.1	33600000-6	Beclomethasonum 250 mcg/1doza 200 doze	flacon	105	<p>ATC R03BA01. Forma farmaceutică Soluție de inhalat presuriz.. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau 	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
40		Beclomethasonum 100 mcg/1doza 200 doze				11032.35 lei
40.1	33600000-6	Beclomethasonum 100 mcg/1doza 200 doze	flacon	95	<p>ATC R03BA01. Forma farmaceutică Soluție de inhalat presuriz.. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
41		Bemegridum 0.5% 10 ml				30000.00 lei
41.1	33600000-6	Bemegridum 0.5% 10 ml	fiolă	200	<p>ATC R07AB05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
42		Benzylii benzoas 20%				65343.70 lei

42.1	33600000-6	Benzylili benzoas 20%	mililitru	280686	<p>ATC P03AX01. Forma farmaceutică Emulsie cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură mililitru.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
------	------------	--------------------------	-----------	--------	---	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
43		Betamethasonum 0.1% 30 g				47306.58 lei
43.1	33600000-6	Betamethasonum 0.1% 30 g	tub	646	<p>ATC D07AC01. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a</p>	

					<p>medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
44		Betaxololum 20 mg				1894.78 lei
44.1	33600000-6	Betaxololum 20 mg	comprimat	1260	<p>ATC C07AB05. Forma farmaceutică [redacted] Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură [redacted] comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</p>	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
45		Bevacizumabum 100 mg/4ml				36000.00 lei
45.1	33600000-6	Bevacizumabum 100 mg/4ml	flacon	6	<p>ATC L01XC07. Forma farmaceutică Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
46		Bifidobacterium bifidum 5 doze				8838.15 lei
46.1	33600000-6	Bifidobacterium bifidum 5 doze	flacon	3330	<p>ATC A07FA. Forma farmaceutică Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
47		Bromazepamum 3 mg				4316.80 lei
47.1	33600000-6	Bromazepamum 3 mg	comprimat	9500	<p>ATC N05BA08. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
48		Bromocriptinum 2.5 mg				12588.59 lei
48.1	33600000-6	Bromocriptinum 2.5 mg	comprimat	3220	<p>ATC G02CB01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
49		Butoconazolum 2% 5 g				17064.66 lei
49.1	33600000-6	Butoconazolum 2% 5 g	tub	115	ATC G01AF15. Forma farmaceutică Cremă vaginală. Mod de administrare vaginal. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
50		Calcii gluconas 500 mg				5662.80 lei
50.1	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	comprimat	34320	<p>ATC A12AA03. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
51		Calcii glycerophosphas 200 mg				1250.00 lei
51.1	33600000-6	Calcii glycerophosphas 200 mg	comprimat	2500	ATC A12AA08. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os.	

					<p>Unitatea de măsură comprimată.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
52		Calcii hopantenas 500 mg				1440.00 lei
52.1	33600000-6	Calcii hopantenas 500 mg	capsula	300	<p>ATC N06BX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificatia tehnica F 4.1 și Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității</p>	

					naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
53		Carbomerum 0.25% 10 g				10739.20 lei
53.1	33600000-6	Carbomerum 0.25% 10 g	tub	80	ATC S01XA20. Forma farmaceutică Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
54		Chloramphenicolu m 500 mg				289.96 lei
54.1	33600000-6	Chloramphenicolum 500 mg	comprim at	280	<p>ATC J01BA01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p>	

					<p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
55		Chloramphenicolu m 250 mg				508.80 lei
55.1	33600000-6	Chloramphenicolum 250 mg	comprim at	960	<p>ATC J01BA01. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu</p>	

					<p>aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
56		Chole medicinalis + Carbo activatus + Allium sativum + Urtica dioica (analog Allochol)				3178.00 lei

		80 mg + 25 mg + 40 mg + 5 mg			
56.1	33600000-6	Chole medicinalis + Carbo activatus + Allium sativum + Urtica dioica (analog Allochol) 80 mg + 25 mg + 40 mg + 5 mg	comprimat	5000	<p>ATC A05AX. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p>

					Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
57		Ciprofloxacinum 0.3% 5 g				14230.00 lei
57.1	33600000-6	Ciprofloxacinum 0.3% 5 g	tub	200	<p>ATC S03AA07. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product</p>	

					- CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
58		Citoflavinum 500 mg/ml 10 ml				3106.80 lei
58.1	33600000-6	Citoflavinum 500 mg/ml 10 ml	fiolă	100	ATC N06BX. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau	

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
59		Clarithromycinum 250 mg/5 ml 100 ml				40041.40 lei
59.1	33600000-6	Clarithromycinum 250 mg/5 ml 100 ml	flacon	370	<p>ATC J01FA09. Forma farmaceutică Granule p/u suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie</p>	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
60		Clomipraminum 25 mg/2 ml				121069.66 lei
60.1	33600000-6	Clomipraminum 25 mg/2 ml	fiolă	6690	<p>ATC N06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

					<p><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
61		Clonidinum 100 mcg/ml 1 ml				52000.00 lei
61.1	33600000-6	Clonidinum 100 mcg/ml 1 ml	fiolă	260	<p>ATC C02AC02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
62		Conjugatul hialuronidazic cu copolimerul N-oxid 1.4 etilenpiperazina si (N--carboximetil)-etilenpiperazina bromid (analog Longidaze) 3000 UI				5178.00 lei
62.1	33600000-6	Conjugatul hialuronidazic cu copolimerul N-oxid 1.4 etilenpiperazina si (N--carboximetil)-etilenpiperazina bromid (analog Longidaze) 3000 UI	flacon	100	ATC V03AX. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare s/cutan, i/m. Unitatea de masură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
63		Convallaria majalis L. 0.06% 1 ml				28000.00 lei
63.1	33600000-6	Convallaria majalis L. 0.06% 1 ml	fiolă	140	<p>ATC C01AX. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v.</p> <p>Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele</p>	

					<p>indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
64		Cortexinum (sau echivalentul) 10 mg				8538.52 lei
64.1	33600000-6	Cortexinum (sau echivalentul) 10 mg	flacon	230	<p>ATC N06BX. Forma farmaceutică [redacted] Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. [redacted] Unitatea de măsură flacon. [redacted]</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
65		Cortexinum (sau echivalentul) 5 mg				2541.20 lei
65.1	33600000-6	Cortexinum (sau echivalentul) 5 mg	flacon	100	<p>ATC N06BX. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
66		Cyclobenzaprinum 30 mg				1630.84 lei
66.1	33600000-6	Cyclobenzaprinum 30 mg	comprimat	150	<p>ATC M03BX08. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
67		Cyclobenzaprinum 15 mg				3290.04 lei
67.1	33600000-6	Cyclobenzaprinum 15 mg	comprimat	450	ATC M03BX08. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
68		Dalteparinum 2500 UI/0.2 ml				9029.14 lei
68.1	33600000-6	Dalteparinum 2500 UI/0.2 ml	seringă preumplută	150	<p>ATC B01AB05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură seringă preumplută. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
69		Dexmedetomidin m 100 mcg/ml 4ml				41000.00 lei
69.1	33600000-6	Dexmedetomidinum 100 mcg/ml 4ml	flacon	100	ATC N05CM18. Forma farmaceutică Concentrat + solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v.	

					<p>Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
70		Dextranum 6% 200 ml				505120.00 lei
70.1	33600000-6	Dextranum 6% 200 ml	flacon	7216	<p>ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificatia tehnica F 4.1 și Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul</p>	

					<p>oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
71		Diltiazemum 180 mg				616.52 lei
71.1	33600000-6	Diltiazemum 180 mg	capsulă	250	<p>ATC C08DB01. Forma farmaceutică Capsule cu eliberare prelungită. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau 	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
72		Dobutaminum 250 mg/50 ml				15000.30 lei
72.1	33600000-6	Dobutaminum 250 mg/50 ml	flacon	90	<p>ATC C01CA07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
73		Dobutaminum 250 mg/20 ml				95257.62 lei
73.1	33600000-6	Dobutaminum 250 mg/20 ml	fiolă	1143	<p>ATC C01CA07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
74		Dobutaminum 5 mg/ml 5 ml				37500.00 lei

74.1	33600000-6	Dobutaminum 5 mg/ml 5 ml	fiolă	500	<p>ATC C01CA07. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
------	------------	--------------------------	-------	-----	---	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
75		Doxorubicinum 50 mg				13146.60 lei
75.1	33600000-6	Doxorubicinum 50 mg	flacon	50	<p>ATC L01DB01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
76		Droperidolum 0.25% 10 ml				10940.09 lei
76.1	33600000-6	Droperidolum 0.25% 10 ml	fiolă	850	<p>ATC N05AD08. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic</p>	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
77		Enalaprilum 2.5 mg				102.20 lei
77.1	33600000-6	Enalaprilum 2.5 mg	comprimat	200	<p>ATC C09AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestui vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
78		Ephedrinum 10 mg/ml				2043.59 lei
78.1	33600000-6	Ephedrinum 10 mg/ml	fiolă	315	<p>ATC R01AA03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
79		Epinephrinum 150 mcg				11556.20 lei
79.1	33600000-6	Epinephrinum 150 mcg	seringă preumplută	10	<p>ATC C01CA24. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare <i>i/m</i>. Unitatea de măsură seringă preumplută.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
80		Eprosartanum 600 mg				7999.48 lei
80.1	33600000-6	Eprosartanum 600 mg	comprimat	420	ATC C09CA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
81		Eptifibatidum 0,75 mg/ml 100 ml				41643.00 lei
81.1	33600000-6	Eptifibatidum 0,75 mg/ml 100 ml	flacon	50	ATC B01AC16. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
82		Ergocalciferolum 0.125% 10 ml				1815.00 lei
82.1	33600000-6	Ergocalciferolum 0.125% 10 ml	flacon	110	<p>ATC A11CC01. Forma farmaceutică Picături orale, soluție. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
83		Erythromycinum 250 mg				29635.44 lei
83.1	33600000-6	Erythromycinum 250 mg	comprimat	20368	ATC J01FA01. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
84		Esmololum 10 mg/ml 5 ml				23199.00 lei
84.1	33600000-6	Esmololum 10 mg/ml 5 ml	fiolă	220	<p>ATC C07AB09. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
85		Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum 0.03 mg+0.05 mg				20561.41 lei
85.1	33600000-6	Ethinylestradiolum + Levonorgestrelum 0.03 mg+0.05 mg	comprimat	8925	ATC G03AA07. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
86		Etomidatum 0,2% 10 ml				9172.48 lei
86.1	33600000-6	Etomidatum 0,2% 10 ml	flacon	320	<p>ATC N01AX07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
87		Extractum folia Eucalypti 1% 100 ml				23075.00 lei
87.1	33600000-6	Extractum folia Eucalypti 1% 100 ml	flacon	650	<p>ATC D08AX. Forma farmaceutică Soluție alcoolică. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
88		Ferrosi chloridum 440 mg/10 ml				1380.40 lei

88.1	33600000-6	Ferrosi chloridum 440 mg/10 ml	flacon	70	<p>ATC B03AA05. Forma farmaceutică Picături orale. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
------	------------	-----------------------------------	--------	----	--	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
89		Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum 50 mg+30 mg				9988.35 lei
89.1	33600000-6	Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum 50 mg+30 mg	comprimat	25500	<p>ATC B03AE10. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product</p>	

					- CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
90		Fluconazolum 0.3% 5 ml				5337.00 lei
90.1	33600000-6	Fluconazolum 0.3% 5 ml	flacon	90	ATC S01AA. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau	

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
91		Flumazenilum 0.01% 1 ml				5800.00 lei
91.1	33600000-6	Flumazenilum 0.01% 1 ml	fiolă	290	<p>ATC V03AB25. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie</p>	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
92		Flumazenilum 0.01% 5 ml				1379.83 lei
92.1	33600000-6	Flumazenilum 0.01% 5 ml	fiolă	15	<p>ATC V03AB25. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

				<p><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
93		Fluoresceinum natrium 0.1% 5 ml				20000.00 lei
93.1	33600000-6	Fluoresceinum natrium 0.1% 5 ml	flacon	100	<p>ATC S01JA01. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
94		Fluticasonum 0.05 mg/g 15 g				15602.10 lei
94.1	33600000-6	Fluticasonum 0.05 mg/g 15 g	tub	262	ATC D07AC17. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor	

					OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
95		Furazolidonum 50 mg				329.44 lei
95.1	33600000-6	Furazolidonum 50 mg	comprimat	2840	ATC G01AX06. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
96		Ganciclovirum 1,5 mg/g 5 g				58023.30 lei
96.1	33600000-6	Ganciclovirum 1,5 mg/g 5 g	tub	199	<p>ATC S01AD09. Forma farmaceutică Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
97		Gentamicinum 0.3% 5 ml				10331.59 lei
97.1	33600000-6	Gentamicinum 0.3% 5 ml	flacon	190	ATC S03AA06. Forma farmaceutică Picături oftalmice/ auriculare. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
98		Glucosum 5% 1000 ml				13554.00 lei
98.1	33600000-6	Glucosum 5% 1000 ml	flacon	600	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
99		Glycyrrhiza glabra 250 mg/5 ml 100 ml				5700.00 lei
99.1	33600000-6	Glycyrrhiza glabra 250 mg/5 ml 100 ml	flacon	150	ATC R05CA. Forma farmaceutică Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul	

					<p>Produsul Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
100		Griseofulvinum 125 mg				17035.50 lei
100.1	33600000-6	Griseofulvinum 125 mg	comprimat	15000	<p>ATC D01BA01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a</p>	

					<p>Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
101		Haloperidolum decanoat 50 mg/1 ml				22233.58 lei
101.1	33600000-6	Haloperidolum decanoat 50 mg/1 ml	fiolă	550	<p>ATC N05AD01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
102		Hidrolizat de proteina din creier de porcina (analog Cerebrolysin) 215.2 mg/ml 1 ml				44694.25 lei

102. 1	33600000-6	Hidrolizat de proteina din creier de porcina (analog Cerebrolysin) 215.2 mg/ml 1 ml	fiolă	2500	<p>ATC N07X. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	---	-------	------	--	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
103		Hyaluronidasum 64 UC				18615.72 lei
103. 1	33600000-6	Hyaluronidasum 64 UC	flacon	2120	<p>ATC B06AA03. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
104		Hydrochlorothiazidum 100 mg				14128.51 lei
104.1	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 100 mg	comprimat	5490	<p>ATC C03AA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic 	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
105		<p>Hydrochlorothiazidum+ [redacted]</p> <p>Triamterenum 25 mg + 12.5 mg</p>				213.62 lei
105.1	33600000-6	Hydrochlorothiazidum+ Triamterenum 25 mg + 12.5 mg	comprimat	100	<p>ATC C03EA01. Forma farmaceutică [redacted]</p> <p>Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură [redacted] comprimat.</p> <p><i>Se acceptă [redacted] medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie</p>	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
106		Hydrocortisoni hemisuccinas 25 mg/5 ml				8819.52 lei
106.1	33600000-6	Hydrocortisoni hemisuccinas 25 mg/5 ml	fiolă	130	<p>ATC D07AA02. Forma farmaceutică Suspensie injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
107		Hydrocortisonum + Lidocainum 125 mg + 25 mg/5 ml				30640.50 lei
107.1	33600000-6	Hydrocortisonum + Lidocainum 125 mg + 25 mg/5 ml	flacon	550	<p>ATC D07AA02. Forma farmaceutică Suspensie injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate</p>	

					vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
108		Hydrocortisonum+ Oxytetracyclinum 10 mg + 30 mg/g 10 g				5138.50 lei
108.1	33600000-6	Hydrocortisonum+ Oxytetracyclinum 10 mg + 30 mg/g 10 g	tub	50	ATC D07CA01. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
109		Hydroxyzini dihydrochloridum 25 mg				9865.44 lei
109.1	33600000-6	Hydroxyzini dihydrochloridum 25 mg	comprimat	1950	<p>ATC D07AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
110		Inosinum 200 mg				15467.40 lei
110.1	33600000-6	Inosinum 200 mg	comprimat	15600	<p>ATC C01DX. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
111		Iodum 5% 10 ml				54574.40 lei

111. 1	33600000-6	Iodum 5% 10 ml	flacon	7415	<p>ATC D08AG03. Forma farmaceutică Soluție alcoolică. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	----------------	--------	------	---	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
112		Iodum 5% 1000 ml				23609.40 lei
112.1	33600000-6	Iodum 5% 1000 ml	flacon	228	<p>ATC D08AG03. Forma farmaceutică Soluție alcoolică. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
113		Iodum 5% 50 ml				9825.60 lei
113.1	33600000-6	Iodum 5% 50 ml	flacon	267	<p>ATC D08AG03. Forma farmaceutică Soluție alcoolică. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic</p>	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
114		<p>Insulinum glarginum (act.prelung.) 100 UI/ml 10 ml</p>				19480.32 lei
114.1	33600000-6	<p>Insulinum glarginum (act.prelung.) 100 UI/ml 10 ml</p>	flacon	295	<p>ATC A10AE04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie</p>	

					<p>să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
115		Iopromidum 623,40 mg/ml 100 ml				383265.00 lei
115. 1	33600000-6	Iopromidum 623,40 mg/ml 100 ml	fiolă	500	<p>ATC V08AB05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
116		Isofluranum 100 ml				174437.95 lei
116.1	33600000-6	Isofluranum 100 ml	flacon	171	<p>ATC N01AB06. Forma farmaceutică Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate</p>	

					vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
117		Isoprenalinum 200 mcg/ml 1ml				8357.26 lei
117.1	33600000-6	Isoprenalinum 200 mcg/ml 1ml	fiolă	30	<p>ATC C01CA02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul</p>	

					<p>Produsul Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
118		<p>Kalii aspartas + Magnezii aspartas 175 mg + 175 mg sau 158 mg + 140 mg</p>				<p>414630.40 lei</p>
118. 1	33600000-6	<p>Kalii aspartas + Magnezii aspartas 175 mg + 175 mg sau 158 mg + 140 mg</p>	comprimat	323930	<p>ATC A12CX. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă</i> <i>medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
119		Ketoconazolum 200 mg				3116.00 lei
119. 1	33600000-6	Ketoconazolum 200 mg	comprimat	1520	<p>ATC J02AB02. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
120		Labetalolum 200 mg				11645.85 lei

120. 1	33600000-6	Labetalolum 200 mg	comprimat	500	<p>ATC C07AG01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	--------------------	-----------	-----	---	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
121		Labetalolum 5 mg/ml 20 ml				121681.74 lei
121.1	33600000-6	Labetalolum 5 mg/ml 20 ml	fiolă	1470	<p>ATC C07AG01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
122		Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus acidophilus 2x10 ⁹ CFU				1948.60 lei
122.1	33600000-6	Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus acidophilus 2x10 ⁹ CFU	capsulă	400	<p>ATC A07FA01. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p>	

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
123		Lactulosum 667 mg/ml 1000 ml				837564.25 lei
123.1	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 1000 ml	flacon	1879	<p>ATC A06AD11. Forma farmaceutică Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele</p>	

					<p>indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
124		Lactulosum 667 mg/ml 15 ml				2285.00 lei
124.1	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 15 ml	plic	200	ATC A06AD11. Forma farmaceutică Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
125		Lamivudinum 100 mg				9084.46 lei
125.1	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	comprimat	450	<p>ATC J05AB10. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
126		Leflunomidum 10 mg				1339.32 lei
126.1	33600000-6	Leflunomidum 10 mg	comprimat	400	<p>ATC J05AB10. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
127		Leonuris cardiaca L. 25 ml				2425.67 lei
127.1	33600000-6	Leonuris cardiaca L. 25 ml	flacon	397	ATC N05CM. Forma farmaceutică Tinctură. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
128		Lercanidipinum 10 mg				46910.61 lei
128.1	33600000-6	Lercanidipinum 10 mg	comprimat	12230	<p>ATC C08CA13. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
129		Lercanidipinum 20 mg				29823.00 lei
129.1	33600000-6	Lercanidipinum 20 mg	comprimat	5000	ATC C08CA13. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
130		Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml				54633.85 lei
130. 1	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	fiolă	1190	<p>ATC N01BB10. Forma farmaceutică Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
131		Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml				14992.87 lei
131. 1	33600000-6	Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml	flacon	750	<p>ATC A16AA01. Forma farmaceutică Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. 	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
132		Levosimendanum 2.5 mg/ml 5 ml				123710.00 lei
132. 1	33600000-6	Levosimendanum 2.5 mg/ml 5 ml	fiolă	10	<p>ATC C01CX08. Forma farmaceutică Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p>	

					<p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
133		Lincomycinum 250 mg				679.49 lei
133.1	33600000-6	Lincomycinum 250 mg	capsulă	700	<p>ATC J01FF02. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
134		Linezolidum 2 mg/ml 300 ml				878426.64 lei
134.1	33600000-6	Linezolidum 2 mg/ml 300 ml	flacon	900	ATC J01XX08. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v.	

					<p>Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de preț F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
135		Lipiodolum ultra fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml				26600.00 lei
135.1	33600000-6	Lipiodolum ultra fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml	fiolă	10	<p>ATC V08AD01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare intraarterial, intralimfatic. Unitatea de masură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a</p>	

					<p>medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
136		L-ornitina-L-aspartat 3 g				6779.52 lei
136.1	33600000-6	L-ornitina-L-aspartat 3 g	plic	300	<p>ATC A05BA. Forma farmaceutică Granule p/u sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, 	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
137		Mepivacainum 30 mg/ml 1,8 ml				23107.50 lei
137.1	33600000-6	Mepivacainum 30 mg/ml 1,8 ml	cărțuș	3000	<p>ATC N01BB03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare perineural. Unitatea de măsură cărțuș.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
138		Metamizoli natrium 500 mg				38374.35 lei
138. 1	33600000-6	Metamizoli natrium 500 mg	comprim at	111230	<p>ATC N02BB02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
139		Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg+2 mg+0.01 mg/ml 5 ml				3430548.72 lei
139.1	33600000-6	Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg+2 mg+0.01 mg/ml 5 ml	fiolă	283128	<p>ATC A03DA02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara</p>	

					de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
140		Methyldopum 250 mg				9947.91 lei
140.1	33600000-6	Methyldopum 250 mg	comprimat	11190	ATC C02AB01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
141		Methylergometrinum 200 mcg/1ml				12411.34 lei
141.1	33600000-6	Methylergometrinum 200 mcg/1ml	fiolă	3590	<p>ATC G02AB01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
142		Milrinonum 1 mg/ml 10 ml				45910.80 lei
142. 1	33600000-6	Milrinonum 1 mg/ml 10 ml	fiolă	100	<p>ATC C01CE02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
143		Nadroparini calcium 9500 UI/ml 5 ml				2106033.93 lei
143.1	33600000-6	Nadroparini calcium 9500 UI/ml 5 ml	flacon	4550	<p>ATC C01CE02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
144		Natrii chloridum 9 mg/ml 10 ml				3300.00 lei
144.1	33600000-6	Natrii chloridum 9 mg/ml 10 ml	flacon	200	<p>ATC S01XA03. Forma farmaceutică Picături oftalmice, soluție. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
145		Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum + Natrii lactas (analog Sodium Lactat Ringer) 1.55 g+3. g+0.15 g+0.1 g/500 ml 500 ml				519242.25 lei
145. 1	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum + Natrii lactas (analog Sodium Lactat Ringer) 1.55 g+3. g+0.15 g+0.1 g/500 ml 500 ml	flacon	24275	ATC B05BB01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)	

					<p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
146		<p>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat (analog Acesol) 5 mg+1mg+2 mg/ml 400 ml</p>				93666.48 lei
146. 1	33600000-6	<p>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat (analog Acesol) 5 mg+1mg+2 mg/ml 400 ml</p>	flacon	6128	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	

					<p><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
147		Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml				90469.17 lei
147. 1	33600000-6	Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml	flacon	5478	ATC B05BB01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă	

					<p>extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
148		<p>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Magnesii chloridum + Calcii chloridum + Natrii acetat + Acidum L-malicum (analog Sterofundin ISO) 6.8 g+0.3 g+ 0.2 g + 0.37 g + 3.27g + 0.67 g/1000 ml</p>				11910.00 lei
148.1	33600000-6	<p>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Magnesii chloridum + Calcii chloridum + Natrii acetat + Acidum L-malicum (analog Sterofundin ISO) 6.8 g+0.3 g+ 0.2 g + 0.37 g + 3.27g + 0.67 g/1000 ml</p>	flacon	300	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a</p>	

					<p>Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
149		Natrii nitroprussias 50 mg				37000.00 lei
149.1	33600000-6	Natrii nitroprussias 50 mg	flacon	185	<p>ATC C02DD01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
150		Nifedipinum 1mg/ml 10ml				35402.32 lei
150. 1	33600000-6	Nifedipinum 1mg/ml 10ml	fiolă	150	ATC C08CA05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v.	

					<p>Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatiia tehnica F 4.1 si Specificatiia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
151		Nitrofurantoinum 50 mg				500.00 lei
151.1	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	comprimat	5000	<p>ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. <i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificatiia tehnica F 4.1 și Specificatiia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul</p>	

					<p>oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
152		Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml				232748.60 lei
152.1	33600000-6	Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml	fiolă	11620	<p>ATC C01DA02. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau 	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
153		Norepinephrinum 0.2% 1 ml				8253.47 lei
153. 1	33600000-6	Norepinephrinum 0.2% 1 ml	fiolă	250	<p>ATC C01CA03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
154		Norepinephrinum 0.1% 1 ml				145200.00 lei
154. 1	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 1 ml	fiolă	6050	<p>ATC C01CA03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
155		Norepinephrinum 0.1% 4 ml				125275.50 lei

155. 1	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 4 ml	fiolă	4850	<p>ATC C01CA03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	------------------------------	-------	------	---	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
156		Norethisteronum 5 mg				2280.62 lei
156.1	33600000-6	Norethisteronum 5 mg	comprimat	890	<p>ATC G03DC02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
157		Ofloxacinum 0,3% 3 g				5990.34 lei
157. 1	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 3 g	tub	100	<p>ATC S01AE01. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</p>	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
158		Ofloxacinum 0,3% 5 ml				5498.92 lei
158.1	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 5 ml	flacon	100	<p>ATC S01AX11. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
159		Oleum Ricini 25-30 ml				36206.40 lei
159. 1	33600000-6	Oleum Ricini 25-30 ml	flacon	2382	<p>ATC A06AB05. Forma farmaceutică Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
160		Oxybutyninum hydrochloridum 5 mg				479.95 lei
160.1	33600000-6	Oxybutyninum hydrochloridum 5 mg	comprimat	210	<p>ATC G04BD04. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
161		Papaverinum 20 mg				71.50 lei
161.1	33600000-6	Papaverinum 20 mg	supozitor	100	<p>ATC A03AD01. Forma farmaceutică Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de măsură supozitor.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
162		Paracetamolum 50 mg				6747.91 lei
162.1	33600000-6	Paracetamolum 50 mg	supozitor	5235	ATC N02BE01. Forma farmaceutică Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de măsură supozitor. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
163		Paraffinum liquidum 25 g				2308.80 lei
163.1	33600000-6	Paraffinum liquidum 25 g	flacon	240	<p>ATC A06AA01. Forma farmaceutică Ulei. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
164		Perindoprilum+ Indapamidum+ Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 5 mg				2391.00 lei
164. 1	33600000-6	Perindoprilum+ Indapamidum+	comprimat	300	ATC C09BX01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de	

		<p>Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 5 mg</p>			<p>administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă</i> <i>medicamente autorizate</i> <i>și neautorizate în</i> <i>Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele</i> <i>neautorizate se va</i> <i>prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de</p>	
--	--	---	--	--	--	--

					înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
165		Perindoprilum+ Indapamidum+ Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 10 mg				2517.00 lei
165. 1	33600000-6	Perindoprilum+ Indapamidum+ Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 10 mg	comprim at	300	ATC C09BX01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
166		Permethrinum 0,5% 60 ml				33401.52 lei
166. 1	33600000-6	Permethrinum 0,5% 60 ml	flacon	552	<p>ATC P03AC04. Forma farmaceutică Soluție cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic</p>	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
167		Permethrinum 1% 120 ml				4601.84 lei
167. 1	33600000-6	Permethrinum 1% 120 ml	flacon	41	<p>ATC P03AC04. Forma farmaceutică Loțiune. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
168		Phenazepamum 0.5 mg				85.36 lei
168. 1	33600000-6	Phenazepamum 0.5 mg	comprim at	100	<p>ATC N05BX. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă</i> <i>medicamente autorizate</i> <i>și neautorizate în</i> <i>Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
169		Phenindionum 30 mg				757.75 lei
169.1	33600000-6	Phenindionum 30 mg	comprimat	700	<p>ATC B01AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
170		Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml				14292.00 lei
170. 1	33600000-6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	fiolă	4500	<p>ATC C01CA06. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
171		Piracetamum 200 mg				188.73 lei
171.1	33600000-6	Piracetamum 200 mg	comprimat	900	ATC N06BX03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
172		Piracetamum 800 mg				234871.74 lei
172.1	33600000-6	Piracetamum 800 mg	bucată	179100	<p>ATC N06BX03. Forma farmaceutică Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură bucată. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
173		Piriramidum 15 mg/2 ml				30001.19 lei
173.1	33600000-6	Piriramidum 15 mg/2 ml	fiolă	580	ATC N02AC03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de măsură fiolă.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
174		Polimethylsiloxani polihydras 0,7 g/g 15 g				7481.25 lei
174. 1	33600000-6	Polimethylsiloxani polihydras 0,7 g/g 15 g	plic	300	<p>ATC A07B. Forma farmaceutică Pastă orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
175		Polyvinilpyrrolidonom 200 ml				53887.25 lei
175.1	33600000-6	Polyvinilpyrrolidonom 200 ml	flacon	2455	ATC B05AA. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
176		Povidoni iodidum 100 mg/ml 5000 ml				121048.50 lei
176. 1	33600000-6	Povidoni iodidum 100 mg/ml 5000 ml	flacon	170	<p>ATC D08AG02. Forma farmaceutică Soluție cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p>	

					<p>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
177		Prednisolonum 0.5% 10 g				1421.79 lei
177. 1	33600000-6	Prednisolonum 0.5% 10 g	tub	166	<p>ATC D07AA03. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
178		Procainamidum 100 mg/ml				3806.25 lei
178. 1	33600000-6	Procainamidum 100 mg/ml	fiolă	500	ATC C01BA02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v.	

					<p>Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
179		Procainum 2% 2 ml				15147.00 lei
179.1	33600000-6	Procainum 2% 2 ml	fiola	8500	<p>ATC N01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificatia tehnica F 4.1 și Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul</p>	

					<p>oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
180		Progesteronum 1% 1 ml				9315.00 lei
180. 1	33600000-6	Progesteronum 1% 1 ml	fiolă	540	<p>ATC G03DA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau 	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
181		Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml				20000.00 lei
181. 1	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml	fiolă	1000	<p>ATC C01BC03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
182		Proparacainum 0.5% 15 ml				30800.00 lei
182. 1	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	flacon	440	<p>ATC S01HA04. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p>	

					<p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
183		Propranololum 40 mg				163.87 lei

183. 1	33600000-6	Propranololum 40 mg	comprimat	720	<p>ATC C07AA05. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	------------------------	-----------	-----	--	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
184		Propranololum 0.1% 1 ml				2985.00 lei
184. 1	33600000-6	Propranololum 0.1% 1 ml	fiolă	210	<p>ATC C07AA05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
185		Propranololum 0.1% 5 ml				35535.75 lei
185. 1	33600000-6	Propranololum 0.1% 5 ml	fiolă	500	<p>ATC C07AA05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic</p>	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
186		Protamini sulfas 10 mg/ml 10 ml				26066.40 lei
186.1	33600000-6	Protamini sulfas 10 mg/ml 10 ml	fiolă	400	<p>ATC V03AB14. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
187		Ranolazinum 1000 mg				3603.80 lei
187.1	33600000-6	Ranolazinum 1000 mg	comprimat	160	<p>ATC C01EB18. Forma farmaceutică Comprimat retard. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
188		Ranolazinum 500 mg				3784.69 lei
188.1	33600000-6	Ranolazinum 500 mg	comprimat	180	<p>ATC C01EB18. Forma farmaceutică Comprimat retard. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
189		Remifentanilum 5 mg				699787.23 lei
189. 1	33600000-6	Remifentanilum 5 mg	fiolă	150	<p>ATC N01AH06. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
190		Rimantadinum 50 mg				13938.50 lei
190.1	33600000-6	Rimantadinum 50 mg	comprimat	5000	ATC J05AC02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
191		Rocuronii bromidum 10 mg/ml 5 ml				118526.26 lei
191. 1	33600000-6	Rocuronii bromidum 10 mg/ml 5 ml	fiolă	1950	<p>ATC M03AC09. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a</p>	

					<p>semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
192		Ropinirolum 5 mg				1433.57 lei
192.1	33600000-6	Ropinirolum 5 mg	comprimat	50	ATC N04BC04. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os.	

					<p>Unitatea de măsură comprimată.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					acestui vor fi identice atit in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
193		Saccharomyces boulardii 100 mg				14311.00 lei
193.1	33600000-6	Saccharomyces boulardii 100 mg	plic	2000	<p>ATC A07FA02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnăturii si ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității</p>	

					naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
194		Serum antibotulinicum Tip A 10000 UI/doza				8200.00 lei
194. 1	33600000-6	Serum antibotulinicum Tip A 10000 UI/doza	fiolă	200	ATC J06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia	

					<p>sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
195		Serum antibotulinicum Tip B 5000 UI/doza				12200.00
195. 1	33600000-6	Serum antibotulinicum Tip B 5000 UI/doza	fiolă	200	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2)</p>	

					<p>sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p> <p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
196		Serum antibotulinicum Tip E 10000 UI/doza				10800.00 lei
196. 1	33600000-6	Serum antibotulinicum Tip E 10000 UI/doza	fiolă	150	<p>ATC J06AA04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
197		Serum antidiftericum 10000 UI/doza				5700.00 lei
197.1	33600000-6	Serum antidiftericum 10000 UI/doza	fiolă	100	<p>ATC J06AA01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan, i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
198		Simethiconum 40 mg/ml 30 ml				2100.00 lei
198.1	33600000-6	Simethiconum 40 mg/ml 30 ml	flacon	50	<p>ATC A03AX13. Forma farmaceutică Picături orale, emulsie. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic</p>	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
199		Solcoserylum 2,125 mg + 10 mg/g 5 g				4065.00 lei
199.1	33600000-6	Solcoserylum 2,125 mg + 10 mg/g 5 g	tub	50	ATC A01AD11. Forma farmaceutică Pastă dentară adezivă. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
200		Solcoserylum 42.5 mg/ml 2 ml				27397.45 lei
200.1	33600000-6	Solcoserylum 42.5 mg/ml 2 ml	fiolă	970	<p>ATC C04AX. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
201		Solcoserylum 42.5 mg/ml 5 ml				13862.68 lei
201.1	33600000-6	Solcoserylum 42.5 mg/ml 5 ml	fiolă	240	ATC C04AX. Formă farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
202		Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g				24139.50 lei
202. 1	33600000-6	Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g	tub	399	<p>ATC D03AX. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate</p>	

					vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
203		Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g				34986.60 lei
203.1	33600000-6	Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g	tub	513	<p>ATC D03AX. Forma farmaceutică Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor</p>	

					OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
204		Spectinomycinum 2 g+3.2 ml				11340.36 lei
204.1	33600000-6	Spectinomycinum 2 g+3.2 ml	flacon	100	ATC J01XX04. Forma farmaceutică Pulbere + solv/susp.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
205		Streptokinasum 1500000 UI				5787.14 lei
205. 1	33600000-6	Streptokinasum 1500000 UI	flacon	11	<p>ATC B01AD01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova. Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
206		Tacrolimus 5 mg				55601.90 lei
206.1	33600000-6	Tacrolimus 5 mg	capsulă	500	ATC L04AD02. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.	

					<p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
207		Telmisartanum 40 mg				647.62 lei
207. 1	33600000-6	Telmisartanum 40 mg	comprim at	250	<p>ATC C09CA07. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă</i> <i>medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) –</p>	

					documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
208		Telmisartanum 80 mg				2787.00 lei
208.1	33600000-6	Telmisartanum 80 mg	comprimat	500	ATC C09CA07. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
209		Tenoxicamum 20 mg				2751.60 lei
209.1	33600000-6	Tenoxicamum 20 mg	Comprimat/capsulă	400	<p>ATC M01AC02. Forma farmaceutică Comprimat/Capsulă. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat/capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
210		Tetracyclinum + Triamcinolonum 23,12 mg + 0,58 mg/g 17,3 g				29889.60 lei
210.1	33600000-6	Tetracyclinum + Triamcinolonum 23,12 mg + 0,58 mg/g 17,3 g	flacon	260	<p>ATC D07CB01. Forma farmaceutică Spray cutanat, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
211		Terazosinum 10 mg				1282.60 lei
211.1	33600000-6	Terazosinum 10 mg	comprimat	100	<p>ATC G04CA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
212		Terpinum + Codeinum 100 mg+5 mg				1940.50 lei
212.1	33600000-6	Terpinum + Codeinum 100 mg+5 mg	draje	2500	ATC R05FA02. Forma farmaceutică Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură draje. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic	

					conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
213		Tetracyclinum 1% 5 g				33587.27 lei
213.1	33600000-6	Tetracyclinum 1% 5 g	tub	1574	ATC S01AA09. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
214		Theophyllinum 300 mg				4137.82 lei
214.1	33600000-6	Theophyllinum 300 mg	capsulă	1900	<p>ATC R03DA04. Forma farmaceutică Capsule retard. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
215		Thiamini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum 250 mg + 250 mg + 1,5 mg/5 ml				340417.26 lei

215. 1	33600000-6	Thiamini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum 250 mg + 250 mg + 1,5 mg/5 ml	fiolă	11580	<p>ATC A11DB. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit</p>	
-----------	------------	--	-------	-------	--	--

					și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
216		Thiamini nistras+ Pyridoxini hydrochloridum+ Cyanocobalaminu m 15 mg+10 mg+0.02 mg				3000.00 lei
216. 1	33600000-6	Thiamini nistras+ Pyridoxini hydrochloridum+ Cyanocobalaminum 15 mg+10 mg+0.02 mg	comprim at	3000	ATC A11DB. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor	

					OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
217		Thiaminum + Pyridoxinum+ Cyanocobalaminum+ Riboflavinum 250 mg+250 mg+1500 µg+4 mg/4 ml				112040.00 lei
217.1	33600000-6	Thiaminum + Pyridoxinum+ Cyanocobalaminum + Riboflavinum 250 mg+250 mg+1500 µg+4 mg/4 ml	fiolă	4000	ATC A11EA. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
218		Thioridazinum 10 mg				27815.40 lei
218.1	33600000-6	Thioridazinum 10 mg	draje	12120	<p>ATC N05AC02. Forma farmaceutică Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură draje. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau</p>	

					<p>engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
219		Thioridazinum 25 mg				112924.26 lei
219.1	33600000-6	Thioridazinum 25 mg	draje	31320	ATC N05AC02. Forma farmaceutică Draje.	

					<p>Mod de administrare per os. Unitatea de măsură draje.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
220		Ticarcillinum + Acidum clavulanicum 3 g+0.2 g				7205.20 lei
220.1	33600000-6	Ticarcillinum + Acidum clavulanicum 3 g+0.2 g	flacon	180	<p>ATC J01CR03. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a</p>	

					<p>medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
221		Timololum 0.25% 5 ml				5363.40 lei
221. 1	33600000-6	Timololum 0.25% 5 ml	flacon	574	<p>ATC J01CR03. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</p>	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara de origine.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
222		Tincturae Valerianae + Leonuri + Crataegi 50 ml				9958.35 lei
222.1	33600000-6	Tincturae Valerianae + Leonuri + Crataegi 50 ml	flacon	985	<p>ATC C01EX. Forma farmaceutică Picături orale, soluție. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele</p>	

					<p>indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
223		Trifluoperazinum 0.2% 1 ml				22426.50 lei
223.1	33600000-6	Trifluoperazinum 0.2% 1 ml	fiolă	5000	<p>ATC N05AB06. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m.</p> <p>Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					documentele confirmative.	
224		Urapidilum 30 mg				2175.06 lei
224.1	33600000-6	Urapidilum 30 mg	capsulă	600	<p>ATC N05AB06. Forma farmaceutică Capsule elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	

					ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
225		Valeriana officinalis + Crataegus sanguinea + Passiflora incarnate 100 mg + 25 mg + 25 mg				5660.28 lei
225. 1	33600000-6	Valeriana officinalis + Crataegus sanguinea + Passiflora incarnate 100 mg + 25 mg + 25 mg	capsulă	1200	ATC N05CM. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau	

					<p>- în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
226		Valsartanum + Hydrochlortiazidum 160 mg + 25 mg				8507.10 lei
226.1	33600000-6	Valsartanum + Hydrochlortiazidum 160 mg + 25 mg	comprimat	1400	<p>ATC C09DA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
227		Vaselineum 25 g				7429.98 lei
227.1	33600000-6	Vaselineum 25 g	tub	467	<p>ATC D02AC. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i> 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau</p>	

					<p>engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
228		Verapamilum 80 mg				21207.66 lei
228.1	33600000-6	Verapamilum 80 mg	comprimat	32662	ATC C08DA01. Forma farmaceutică	

					<p>Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
229		Verapamilum 5 mg/ml 2 ml				1741.9 lei
229. 1	33600000-6	Verapamilum 5 mg/ml 2 ml	fiolă	506	<p>ATC C08DA01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara</p>	

					de origine (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
Valoarea estimativă totală						16034341.05 lei

9. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) Pentru toate loturile;

10. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

11. Termenii și condițiile de livrare/prestare/executare solicitați: **livrarea va avea loc în termen de 20 zile de la solicitarea Beneficiarului.**

12. Termenul de valabilitate a contractului **31.12.2019**

13. Contract de achiziție rezervat atelierelor protejate sau că acesta poate fi executat numai în cadrul unor programe de angajare protejată (după caz): **nu**

(indicați da sau nu)

14. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor acte cu putere de lege sau al unor acte administrative (după caz): **nu se aplică**

(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

15. Scurta descriere a criteriilor privind eligibilitatea operatorilor economici care pot determina eliminarea acestora și a criteriilor de selecție; nivelul minim (nivelurile minime) al (ale) cerințelor eventual impuse; se menționează informațiile solicitate (DUAE, documentație):

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAE	Semnat și stampilat de către operatorul economic	Obligativiu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și stampilat de către operatorul economici	Obligativiu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și stampilat de către operatorul economici	Obligativiu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și stampilat de către operatorul economici	Obligativiu
5.	Garanția pentru ofertă (0,5% din valoarea ofertei fără TVA conform pct. 3.3 din FDA)	Formularul F 3.2 – original	Obligativiu
6.	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia	Obligativiu

		Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional	Obligativ
8.	Neîncadrarea în situațiile ce determină excluderea de la procedura de atribuire, ce vin în aplicarea art. 18 din Legea nr. 131 din 03.07.2015	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.5) - original - confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
9.	Informații generale despre ofertant	Formularul informativ despre ofertant conform Formularului (F 3.3) - original - confirmat prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
10.	Raportul financiar	Ultimul raport financiar/situație financiară - Copie - confirmată prin semnătura și ștampila Ofertantului	Obligativ
11.	Certificat de atribuire a contului bancar	-copie- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
12.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	-copie- eliberat de Inspectoratul Fiscal (valabilitatea certificatului - conform cerințelor Inspectoratului Fiscal al Republicii Moldova), confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
13.	Lista fondatorilor operatorilor economici (numele, prenumele, codul personal)	- confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativ
14.	Licența de activitate farmaceutică	- copie - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului;	Obligativ
15.	Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării)	- original - confirmată prin semnătura și ștampila Participantului. Termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani.	Obligativ

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrînse și al procedurii negociate), după caz:

17. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică):

18. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): **solicitarea scrisă a beneficiarului**

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: **pe lot la cel mai mic preț fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**

20. Factorii de evaluare a ofertei celei mai avantajoase din punct de vedere economic, precum și ponderile lor:

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **14:00**

- pe: [data] **14.03.2019**
22. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:
Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP
23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**
24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**
(SIA RSAP sau adresa deschiderii)
Ofertele întârziate vor fi respinse.
25. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:
Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA "RSAP".
26. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: **Limba de stat**
27. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: _____
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)
28. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:
Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor
Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;
Tel/Fax/email: 022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md
29. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respective (dacă este cazul): _____
30. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: _____
31. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: **20.01.2019 (informația a fost publicată pe pagina web a autorității contractante www.caps.md)**
32. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: **07.02.2019**
33. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:
- | Denumirea instrumentului electronic | Se va utiliza/accepta sau nu |
|--|------------------------------|
| depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare | Se acceptă |
| sistemul de comenzi electronice | Nu se acceptă |
| facturarea electronică | Se acceptă |
| plățile electronice | Se acceptă |
34. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): _____
(se specifică da sau nu)
35. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.