

# 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](http://www.capcs.md), [office@capcs.md](mailto:office@capcs.md), [medicamente@capcs.md](mailto: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](http://www.achizitii.md), [www.capcs.md/medicamente/](http://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. 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i>  <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
3		<b>Acidum acetylsalicylicum 500 mg + 5 ml</b>				<b>5000 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Acidum ascorbicum + Rutosidum 50 mg + 50 mg</b>				<b>2287.99 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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 șampilate 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		<b>Acidum boricum 10 g</b>				<b>740.38 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză (valabil), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampei 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		<b>Acidum boricum 3% 10 ml</b>				<b>23189.75 lei</b>
6.1	<b>33600000-6</b>	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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Acidum fusidicum 10 mg/g</b>				<b>27949.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
<b>10</b>		<b>Acidum glutaminicum 250 mg</b>				<b>517.80 lei</b>
10.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>11</b>		<b>Acidum hopantenicum 250 mg</b>				<b>21318.00 lei</b>
11.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
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> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b> 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><b>Adenosini triphosphas + Cocarboxylasum + Cyanocobalaminum + Nicotinamidum + Lidocainum 10mg + 50mg + 0.5mg + 20mg/2 ml</b></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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Albuminum 20% 100 ml</b>				<b>33049.43 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Alflutop (sau echivalentul) 10% 1 ml</b>				<b>7472.66 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Aloe arborescens M. 1 ml</b>				<b>185120.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum 218 mg + 75 mg/5 ml 170 ml</b>				<b>53938.00 lei</b>
18.1	<b>33600000-6</b>	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. <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Alumini hydroxidum + Magnesii hydroxidum + Benzocainum 218 mg + 75 mg + 109 mg/5 ml 170 ml</b>				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><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ambroxolum 30 mg/5 ml</b>				<b>1600.50 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ambroxolum 15 mg/2 ml</b>				<b>7194.40 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Aminosol –Neo (sau echivalentul) 15% 500 ml</b>				<b>176694.45 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Aminosol-Neo E (sau echivalentul) 10% 500 ml</b>				<b>74400.00 lei</b>
23.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> </ul> <p>sau</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
25		<b>Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 2000 mg + 200 mg</b>				<b>148377.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml</b>				<b>15750.00 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Amphotericinum B 50 mg</b>				<b>8712.75 lei</b>
27.1	33600000-6	Amphotericinum B 50 mg	flacon	75	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutică [redacted] Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. [redacted] Unitatea de măsură [redacted] flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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: - 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>	
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ampicillinum+ Sulbactamum 500 mg + 250 mg + 1.8 ml</b>				<b>3604.00 lei</b>
29.1	<b>33600000-6</b>	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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul>	

					<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		<b>Articainum + Epinephrinum 68 mg + 0,0085 mg</b>				<b>7702.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Articainum+ Epinephrinum 40 mg + 10 mcg/ml</b>				<b>9243.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Azamethonii bromidum 5% 1 ml</b>				<b>40800.00 lei</b>
34.1	33600000-6	Azamethonii bromidum 5% 1 ml	fiolă	800	ATC C02BC. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
35		<b>Azithromycinum</b> <b>500 mg</b>				<b>18367.98 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Baclofenum 50 mg</b>				<b>3778.71 lei</b>
36.1	33600000-6	Baclofenum 50 mg	comprimat	650	<p>ATC M03BX01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat.</b></p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Baclofenum 10 mg</b>				<b>1047.60 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
38		<b>Barii sulfas 100 g</b>				<b>64987.60 lei</b>
38.1	33600000-6	Barii sulfas 100 g	plic	5030	<p>ATC V08BA02. Forma farmaceutica [redacted] Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.</p> <p><i>Se accepta [redacted] medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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:  - 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 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.	
39		<b>Beclomethasonum 250 mcg/1doza 200 doze</b>				<b>18259.50 lei</b>
39.1	<b>33600000-6</b>	Beclomethasonum 250 mcg/1doza 200 doze	flacon	105	ATC R03BA01. Forma farmaceutică Soluție de inhalat presuriz.. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de măsură <b>flacon</b> . <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
40		<b>Beclomethasonum 100 mcg/1doza 200 doze</b>				<b>11032.35 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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 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>	
41		<b>Bemegridum 0.5% 10 ml</b>				<b>30000.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Benzylii benzoas 20%</b>				<b>65343.70 lei</b>

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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Betamethasonum 0.1% 30 g</b>				<b>47306.58 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Betaxololum 20 mg</b>				<b>1894.78 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
45		<b>Bevacizumabum 100 mg/4ml</b>				<b>36000.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
46		<b>Bifidobacterium bifidum 5 doze</b>				<b>8838.15 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Bromazepamum 3 mg</b>				<b>4316.80 lei</b>
47.1	33600000-6	Bromazepamum 3 mg	comprimat	9500	<p>ATC N05BA08. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat.</b></p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Bromocriptinum 2.5 mg</b>				<b>12588.59 lei</b>
48.1	33600000-6	Bromocriptinum 2.5 mg	comprimat	3220	ATC G02CB01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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.	
<b>49</b>		<b>Butoconazolum 2% 5 g</b>				<b>17064.66 lei</b>
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		<b>Calcii gluconas 500 mg</b>				<b>5662.80 lei</b>
50.1	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	comprimat	34320	<p>ATC A12AA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
52		<b>Calcii hopantenas 500 mg</b>				<b>1440.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Carbomerum 0.25% 10 g</b>				<b>10739.20 lei</b>
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.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Chloramphenicolu m 500 mg</b>				<b>289.96 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Chloramphenicolu m 250 mg</b>				<b>508.80 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Chole medicinalis</b> <b>+ Carbo activatus</b> <b>+ Allium sativum +</b> <b>Urtica dioica</b> <b>(analog Allochol)</b>				3178.00 lei

		<b>80 mg + 25 mg + 40 mg + 5 mg</b>				
56.1	33600000-6	Chole medicinalis + Carbo activatus + Allium sativum + Urtica dioica (analog Allochol) 80 mg + 25 mg + 40 mg + 5 mg	comprim at	5000	<p>ATC A05AX. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare <b>per os</b>. Unitatea de măsură <b>comprimat</b>. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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 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.	
57		<b>Ciprofloxacinum 0.3% 5 g</b>				<b>14230.00 lei</b>
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. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Citoflavinum 500 mg/ml 10 ml</b>				<b>3106.80 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
<b>59</b>		<b>Clarithromycinum 250 mg/5 ml 100 ml</b>				<b>40041.40 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>60</b>		<b>Clomipraminum 25 mg/2 ml</b>				<b>121069.66 lei</b>
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>  <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
61		<b>Clonidinum 100 mcg/ml 1 ml</b>				<b>52000.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Conjugatul hialuronidazic cu copolimerul N-oxid 1,4 etilenpiperazina si (N--carboximetil)-etilenpiperazina bromid (analog Longidaze) 3000 UI</b>				<b>5178.00 lei</b>
62.1	<b>33600000-6</b>	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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Convallaria majalis L. 0.06% 1 ml</b>				<b>28000.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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> <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>	
<b>64</b>		<b>Cortexinum (sau echivalentul) 10 mg</b>				<b>8538.52 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Cortexinum (sau echivalentul) 5 mg</b>				<b>2541.20 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
<b>66</b>		<b>Cyclobenzaprinum 30 mg</b>				<b>1630.84 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Cyclobenzaprinum 15 mg</b>				<b>3290.04 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Dalteparinum 2500 UI/0.2 ml</b>				<b>9029.14 lei</b>
68.1	33600000-6	Dalteparinum 2500 UI/0.2 ml	seringă preumplută	150	<p>ATC B01AB05. Forma farmaceutică Soluție injectabilă ser. preumplută. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură seringă preumplută. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>69</b>		<b>Dexmedetomidinum 100 mcg/ml 4ml</b>				<b>41000.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
<b>70</b>		<b>Dextranum 6% 200 ml</b>				<b>505120.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnaturii si stampilei Participantului. Denumirea producatorului si originea acestuia trebuie sa fie identice cu cele indicate in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizarii medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de catre Agentia Europeana a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- in cel putin o tara din Spatiul Economic European sau Elvetia, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- in tara de origine.</li> </ul> <p>In calitate de dovada se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de inregistrare a medicamentului in tara de origine (se accepta 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>	
71		<b>Diltiazemum 180 mg</b>				<b>616.52 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> </ul>	

					<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		<b>Dobutaminum 250 mg/50 ml</b>				<b>15000.30 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
73		<b>Dobutaminum 250 mg/20 ml</b>				<b>95257.62 lei</b>
73.1	<b>33600000-6</b>	Dobutaminum 250 mg/20 ml	fiolă	1143	<p>ATC C01CA07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.  <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.  <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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>	
74		<b>Dobutaminum 5 mg/ml 5 ml</b>				<b>37500.00 lei</b>

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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Doxorubicinum 50 mg</b>				<b>13146.60 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Droperidolum 0.25% 10 ml</b>				<b>10940.09 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Enalaprilum 2.5 mg</b>				<b>102.20 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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>	
78		<b>Ephedrinum 10 mg/ml</b>				<b>2043.59 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
79		<b>Epinephrinum 150 mcg</b>				<b>11556.20 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Eprosartanum 600 mg</b>				<b>7999.48 lei</b>
80.1	33600000-6	Eprosartanum 600 mg	comprimat	420	<p>ATC C09CA02. 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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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.	
81		<b>Eptifibatidum 0,75 mg/ml 100 ml</b>				<b>41643.00 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Ergocalciferolum 0.125% 10 ml</b>				<b>1815.00 lei</b>
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:  - 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 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		<b>Erythromycinum</b> <b>250 mg</b>				<b>29635.44 lei</b>
83.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Esmololum 10 mg/ml 5 ml</b>				<b>23199.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.</i> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b> 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		<b>Etomidatum 0,2% 10 ml</b>				<b>9172.48 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
87		<b>Extractum folia Eucalypti 1% 100 ml</b>				<b>23075.00 lei</b>
87.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Ferrosi chloridum 440 mg/10 ml</b>				<b>1380.40 lei</b>

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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ferrosi sulfas + Acidum ascorbicum 50 mg+30 mg</b>				<b>9988.35 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Fluconazolum 0.3% 5 ml</b>				<b>5337.00 lei</b>
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> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b> 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>	
<b>91</b>		<b>Flumazenilum 0.01% 1 ml</b>				<b>5800.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Flumazenilum 0.01% 5 ml</b>				<b>1379.83 lei</b>
92.1	33600000-6	Flumazenilum 0.01% 5 ml	fiolă	15	<p>ATC V03AB25. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v.</p> <p>Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate</i></p>	



					<p>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Fluoresceinum natrium 0.1% 5 ml</b>				<b>20000.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
94		<b>Fluticasonum 0.05 mg/g 15 g</b>				<b>15602.10 lei</b>
94.1	33600000-6	Fluticasonum 0.05 mg/g 15 g	tub	262	<p>ATC D07AC17. 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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
95		<b>Furazolidonum 50 mg</b>				<b>329.44 lei</b>
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		<b>Ganciclovirum 1,5 mg/g 5 g</b>				<b>58023.30 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>97</b>		<b>Gentamicinum 0.3% 5 ml</b>				<b>10331.59 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Glucosum 5% 1000 ml</b>				<b>13554.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Glycyrrhiza glabra 250 mg/5 ml 100 ml</b>				<b>5700.00 lei</b>
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> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b> 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>	
<b>100</b>		<b>Griseofulvinum 125 mg</b>				<b>17035.50 lei</b>
100. 1	<b>33600000-6</b>	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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Hyaluronidasum 64 UC</b>				<b>18615.72 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Hydrochlorothiazidum 100 mg</b>				<b>14128.51 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic</li> </ul>	

					<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 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>	
105		<p><b>Hydrochlorothiazidum+ Triamterenum 25 mg + 12.5 mg</b></p>				213.62 lei
105.1	33600000-6	Hydrochlorothiazidum+ Triamterenum 25 mg + 12.5 mg	comprimat	100	<p>ATC C03EA01. 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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>106</b>		<b>Hydrocortisoni hemisuccinas 25 mg/5 ml</b>				<b>8819.52 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Hydrocortisonum + Lidocainum 125 mg + 25 mg/5 ml</b>				<b>30640.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Hydrocortisonum+ Oxytetracyclinum 10 mg + 30 mg/g 10 g</b>				<b>5138.50 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Hydroxyzini dihydrochloridum 25 mg</b>				<b>9865.44 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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>	
<b>110</b>		<b>Inosinum 200 mg</b>				<b>15467.40 lei</b>
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</i>  <i>medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i>  <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Iodum 5% 10 ml</b>				<b>54574.40 lei</b>

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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Iodum 5% 50 ml</b>				<b>9825.60 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	

					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.	
114		<b>Insulinum glarginum (act.prelung.) 100 UI/ml 10 ml</b>				<b>19480.32 lei</b>
114.1	33600000-6	Insulinum glarginum (act.prelung.) 100 UI/ml 10 ml	flacon	295	ATC A10AE04. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><i>și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
<b>116</b>		<b>Isofluranum 100 ml</b>				<b>174437.95 lei</b>
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 <b>flacon</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Isoprenalinum 200 mcg/ml 1ml</b>				<b>8357.26 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
118		<b>Kalii aspartas + Magnesii aspartas 175 mg + 175 mg sau 158 mg + 140 mg</b>				<b>414630.40 lei</b>
118. 1	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 175 mg + 175 mg sau 158 mg + 140 mg	comprimat	323930	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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
119		<b>Ketoconazolum 200 mg</b>				<b>3116.00 lei</b>
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>  <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Labetalolum 200 mg</b>				<b>11645.85 lei</b>

120. 1	33600000-6	Labetalolum 200 mg	comprimat	500	<p>ATC C07AG01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat.</b> <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Labetalolum 5 mg/ml 20 ml</b>				<b>121681.74 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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 <sup>9</sup> CFU				1948.60 lei
122.1	33600000-6	Lactobacillus rhamnosus + Lactobacillus acidophilus 2x10 <sup>9</sup> 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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Lactulosum 667 mg/ml 1000 ml</b>				<b>837564.25 lei</b>
123.1	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 1000 ml	flacon	1879	<p>ATC A06AD11. 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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Lactulosum 667 mg/ml 15 ml</b>				<b>2285.00 lei</b>
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. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i>	

					<p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Lamivudinum 100 mg</b>				<b>9084.46 lei</b>
125.1	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	comprimat	450	<p>ATC J05AB10. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Leflunomidum 10 mg</b>				<b>1339.32 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Leonuris cardiaca L. 25 ml</b>				<b>2425.67 lei</b>
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		<b>Lercanidipinum 10 mg</b>				<b>46910.61 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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.</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>	
<b>129</b>		<b>Lercanidipinum 20 mg</b>				<b>29823.00 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml</b>				<b>54633.85 lei</b>
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. <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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) –</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		<b>Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml</b>				<b>14992.87 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul>	



					<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		<b>Levosimendanum 2.5 mg/ml 5 ml</b>				<b>123710.00 lei</b>
132. 1	<b>33600000-6</b>	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. <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Lincomycinum 250 mg</b>				<b>679.49 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Linezolidum 2 mg/ml 300 ml</b>				<b>878426.64 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
135		<b>Lipiodolum ultra fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml</b>				<b>26600.00 lei</b>
135.1	33600000-6	Lipiodolum ultra fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml	fiola	10	<p>ATC V08AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intraarterial, intralimfatic. Unitatea de masura fiola.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>L-ornitina-L-aspartat 3 g</b>				<b>6779.52 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</li> </ul>	

					<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		<b>Mepivacainum 30 mg/ml 1,8 ml</b>				<b>23107.50 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>138</b>		<b>Metamizoli natrium 500 mg</b>				<b>38374.35 lei</b>
138. 1	<b>33600000-6</b>	Metamizoli natrium 500 mg	comprim at	111230	<p>ATC N02BB02. 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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>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</b>				<b>3430548.72 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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 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.	
140		<b>Methyldopum 250 mg</b>				<b>9947.91 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Methylergometrinum 200 mcg/1ml</b>				<b>12411.34 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Milrinonum 1 mg/ml 10 ml</b>				<b>45910.80 lei</b>
142. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Nadroparini calcium 9500 UI/ml 5 ml</b>				<b>2106033.93 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Natrii chloridum 9 mg/ml 10 ml</b>				<b>3300.00 lei</b>
144.1	33600000-6	Natrii chloridum 9 mg/ml 10 ml	flacon	200	ATC S01XA03. Forma farmaceutică Picături oftalmice, soluție. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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.	
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 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>	
146		<p><b>Natrii chloridum + Kalii chloridum + Natrii acetat (analog Acesol) 5 mg+1mg+2 mg/ml 400 ml</b></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>și neautorizate în Republica Moldova.</p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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><b>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</b></p>				<b>11910.00 lei</b>
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 <b>flacon.</b></p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
150		<b>Nifedipinum 1mg/ml 10ml</b>				<b>35402.32 lei</b>
150. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
151		<b>Nitrofurantoinum 50 mg</b>				<b>500.00 lei</b>
151. 1	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	comprimat	5000	<p>ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimati.</p> <p><i>Se accepta medicamente autorizate si neautorizate in Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
152		<b>Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml</b>				<b>232748.60 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> </ul>	

					<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		<b>Norepinephrinum 0.2% 1 ml</b>				<b>8253.47 lei</b>
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. <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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>	

					<p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
155		<b>Norepinephrinum</b> <b>0.1% 4 ml</b>				<b>125275.50 lei</b>

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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Norethisteronum 5 mg</b>				<b>2280.62 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ofloxacinum 0,3% 3 g</b>				<b>5990.34 lei</b>
157. 1	<b>33600000-6</b>	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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</li> </ul>	



					<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		<b>Ofloxacinum 0,3% 5 ml</b>				<b>5498.92 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>159</b>		<b>Oleum Ricini 25-30 ml</b>				<b>36206.40 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
<b>160</b>		<b>Oxybutyninum hydrochloridum 5 mg</b>				<b>479.95 lei</b>
160.1	33600000-6	Oxybutyninum hydrochloridum 5 mg	comprimat	210	<p>ATC G04BD04. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Papaverinum 20 mg</b>				<b>71.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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.	
<b>162</b>		<b>Paracetamolum 50 mg</b>				<b>6747.91 lei</b>
162.1	33600000-6	Paracetamolum 50 mg	supozitor	5235	<p>ATC N02BE01. 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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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</p>	

					<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>	
<b>163</b>		<b>Paraffinum liquidum 25 g</b>				<b>2308.80 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>164</b>		<b>Perindoprilum+ Indapamidum+ Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 5 mg</b>				<b>2391.00 lei</b>
164. 1	<b>33600000-6</b>	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> <b><i>Pentru medicamentele</i></b> <b><i>neautorizate se va</i></b> <b><i>prezenta:</i></b> 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		<b>Perindoprilum+ Indapamidum+ Amlodipinum 10 mg+ 1,25 mg+ 10 mg</b>				<b>2517.00 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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 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>	
<b>166</b>		<b>Permethrinum 0,5% 60 ml</b>				<b>33401.52 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>167</b>		<b>Permethrinum 1% 120 ml</b>				<b>4601.84 lei</b>
167. 1	<b>33600000-6</b>	Permethrinum 1% 120 ml	flacon	41	<p>ATC P03AC04. Forma farmaceutică Loțiune. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură <b>flacon</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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>	
<b>168</b>		<b>Phenazepamum 0.5 mg</b>				<b>85.36 lei</b>
168. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
<b>169</b>		<b>Phenindionum 30 mg</b>				<b>757.75 lei</b>
169.1	33600000-6	Phenindionum 30 mg	comprimat	700	<p>ATC B01AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml</b>				<b>14292.00 lei</b>
170. 1	33600000-6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	fiolă	4500	ATC C01CA06. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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.	
171		<b>Piracetamum 200 mg</b>				<b>188.73 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Piracetamum 800 mg</b>				<b>234871.74 lei</b>
172.1	33600000-6	Piracetamum 800 mg	bucată	179100	<p>ATC N06BX03. Forma farmaceutică Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>bucată</b>. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Pir tramidum 15 mg/2 ml</b>				<b>30001.19 lei</b>
173.1	33600000-6	Pir tramidum 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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Polimethylsiloxani polihdras 0,7 g/g 15 g</b>				<b>7481.25 lei</b>
174. 1	33600000-6	Polimethylsiloxani polihdras 0,7 g/g 15 g	plic	300	<p>ATC A07B. Forma farmaceutică Pastă orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Polyvinilpyrrolidonom 200 ml</b>				<b>53887.25 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Povidoni iodidum 100 mg/ml 5000 ml</b>				<b>121048.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Prednisolonum 0.5% 10 g</b>				<b>1421.79 lei</b>
177. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Procainamidum 100 mg/ml</b>				<b>3806.25 lei</b>
178. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Procainum 2% 2 ml</b>				<b>15147.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></p> <p>1. Certificat GMP in limba romana, rusa sau engleza (valabil), cu aplicarea suplimentara a semnaturii si stampilei Participantului. Denumirea producatorului si originea acestuia trebuie sa fie identice cu cele indicate in Specificatia tehnica F 4.1 si Specificatia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizarii medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de catre Agentia Europeana a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- in cel putin o tara din Spatiul Economic European sau Elvetia, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- in tara de origine.</li> </ul> <p>In calitate de dovada se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP) (valabil) sau Certificatul de inregistrare a medicamentului in tara de origine (se accepta 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>	
<b>180</b>		<b>Progesteronum 1% 1 ml</b>				<b>9315.00 lei</b>
180. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> </ul>	

					<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>	
<b>181</b>		<b>Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml</b>				<b>20000.00 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Proparacainum 0.5% 15 ml</b>				<b>30800.00 lei</b>
182. 1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Propranololum 40 mg</b>				<b>163.87 lei</b>

183. 1	33600000-6	Propranololum 40 mg	comprimat	720	<p>ATC C07AA05. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat.</b> <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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.	
<b>184</b>		<b>Propranololum 0.1% 1 ml</b>				<b>2985.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Propranololum 0.1% 5 ml</b>				<b>35535.75 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>186</b>		<b>Protamini sulfas 10 mg/ml 10 ml</b>				<b>26066.40 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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>	
<b>187</b>		<b>Ranolazinum 1000 mg</b>				<b>3603.80 lei</b>
187. 1	<b>33600000-6</b>	Ranolazinum 1000 mg	comprim at	160	<p>ATC C01EB18. Forma farmaceutică Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masură <b>comprimat</b>. <i>Se acceptă</i> <i>medicamente autorizate</i> <i>și neautorizate în</i> <i>Republica Moldova.</i></p>	

					<p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
<b>188</b>		<b>Ranolazinum 500 mg</b>				<b>3784.69 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
<b>189</b>		<b>Remifentanilum 5 mg</b>				<b>699787.23 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Rimantadinum 50 mg</b>				<b>13938.50 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
<b>191</b>		<b>Rocuronii bromidum 10 mg/ml 5 ml</b>				<b>118526.26 lei</b>
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.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Ropinirolum 5 mg</b>				<b>1433.57 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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 Specificatiia tehnica F 4.1 si Specificatiia de pret F 4.2, cit si in documentele confirmative.	
193		<b>Saccharomyces boulardii 100 mg</b>				<b>14311.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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 Specificatiia tehnica F 4.1 și Specificatiia de pret F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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 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>	
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
198		<b>Simethiconum 40 mg/ml 30 ml</b>				<b>2100.00 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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		<b>Solcoserylum 2,125 mg + 10 mg/g 5 g</b>				<b>4065.00 lei</b>
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.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Solcoserylum 42.5 mg/ml 2 ml</b>				<b>27397.45 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>201</b>		<b>Solcoserylum 42.5 mg/ml 5 ml</b>				<b>13862.68 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
202		<b>Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g</b>				<b>24139.50 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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 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.	
203		<b>Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g</b>				<b>34986.60 lei</b>
203.1	33600000-6	Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g	tub	513	ATC D03AX. Forma farmaceutică Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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.	
204		<b>Spectinomycinum</b> <b>2 g+3.2 ml</b>				<b>11340.36 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Streptokinasum 1500000 UI</b>				<b>5787.14 lei</b>
205. 1	<b>33600000-6</b>	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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>206</b>		<b>Tacrolimus 5 mg</b>				<b>55601.90 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
207		<b>Telmisartanum 40 mg</b>				<b>647.62 lei</b>
207. 1	33600000-6	Telmisartanum 40 mg	comprim at	250	ATC C09CA07. 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> <b><i>Pentru medicamentele</i></b> <b><i>neautorizate se va</i></b> <b><i>prezenta:</i></b> 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 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		<b>Telmisartanum 80 mg</b>				<b>2787.00 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Tenoxicamum 20 mg</b>				<b>2751.60 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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.	
211		<b>Terazosinum 10 mg</b>				<b>1282.60 lei</b>
211.1	33600000-6	Terazosinum 10 mg	comprimat	100	<p>ATC G04CA03. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură <b>comprimat</b>.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Terpinum + Codeinum 100 mg+5 mg</b>				<b>1940.50 lei</b>
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> <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b> 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		<b>Tetracyclinum 1% 5 g</b>				<b>33587.27 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>	
<b>214</b>		<b>Theophyllinum 300 mg</b>				<b>4137.82 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Thiamini hydrochloridum + Pyridoxini hydrochloridum + Cyanocobalaminum 250 mg + 250 mg + 1,5 mg/5 ml</b>				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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Thiamini nistras+ Pyridoxini hydrochloridum+ Cyanocobalaminu m 15 mg+10 mg+0.02 mg</b>				<b>3000.00 lei</b>
216. 1	<b>33600000-6</b>	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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Thiaminum + Pyridoxinum+ Cyanocobalaminum+ Riboflavinum 250 mg+250 mg+1500 µg+4 mg/4 ml</b>				<b>112040.00 lei</b>
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. 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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
218		<b>Thioridazinum 10 mg</b>				<b>27815.40 lei</b>
218.1	33600000-6	Thioridazinum 10 mg	draje	12120	<p>ATC N05AC02. Forma farmaceutică Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură draje.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></p> <p>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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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>	
<b>219</b>		<b>Thioridazinum 25 mg</b>				<b>112924.26 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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</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		<b>Ticarcillinum + Acidum clavulanicum 3 g+0.2 g</b>				<b>7205.20 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Timololum 0.25% 5 ml</b>				<b>5363.40 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția,</li> </ul>	

					<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		<b>Tincturae Valerianae + Leonuri + Crataegi 50 ml</b>				<b>9958.35 lei</b>
222.1	<b>33600000-6</b>	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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</li> <li>sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</li> <li>sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Trifluoperazinum</b> <b>0.2% 1 ml</b>				<b>22426.50 lei</b>
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><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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		<b>Urapidilum 30 mg</b>				<b>2175.06 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Valeriana officinalis + Crataegus sanguinea + Passiflora incarnate 100 mg + 25 mg + 25 mg</b>				<b>5660.28 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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		<b>Valsartanum + Hydrochlortiazidum 160 mg + 25 mg</b>				<b>8507.10 lei</b>
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> <b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b> 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>  <b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b>  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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Verapamilum 80 mg</b>				<b>21207.66 lei</b>
228.1	33600000-6	Verapamilum 80 mg	comprimat	32662	ATC C08DA01. Forma farmaceutică	

					<p>Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><b><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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		<b>Verapamilum 5 mg/ml 2 ml</b>				<b>1741.9 lei</b>
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><b>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</b></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"> <li>- de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</li> <li>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</li> <li>- în țara de origine.</li> </ul> <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.	
<b>Valoarea estimativă totală</b>						<b>16034341.05 lei</b>

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] **19.03.2019**
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](http://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.