

## ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “ Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii  
medicale și sociale pentru anul 2022 (Lista de bază, repetat 2)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: Licitatie deschisă

(tipul procedurii de achiziție)

\*Procedura a fost inclusă în planul de achiziții publice a autorității contractante (Da/Nu):**Da**

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: [https://capcs.md/wp-content/uploads/2022/03/Plan-de-achizitii-publice-CAPCS\\_2022.pdf](https://capcs.md/wp-content/uploads/2022/03/Plan-de-achizitii-publice-CAPCS_2022.pdf)

1. Denumirea autorității contractante: Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa: MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445; 022-222-490
5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: office@capcs.md; https://capcs.md/
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/>
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 responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată
--------	---------	--------------	--------------------	------------	---	-------------------

1	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg/ml 3 ml	Bucată	5000	<p>ATC R05CB01. Forma farmaceutica Sol. inj./sol. p/u inhalat sau sol. inj. de inhalat prin nebulizator/p/u instilatie endotraheopulmon. Mod de administrare i/v, inhalatie. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	60273,00
2	33600000-6	Acetylcysteinum 600 mg	Bucată	12400	<p>ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comp. eferv. sau pulb/sol. orală sau granule/sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente</p>	23727,65

					autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	
3	33600000-6	Aciclovirum 200 mg	Bucată	500	ATC J05AB01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	282,84
4	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 100 mg	Bucată	480	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate/comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	171,07
5	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 75 mg	Bucată	37600	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9926,40
6	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum+Paracetamol+Coffeinum 240-250 mg+150-180 mg+20-30 mg	Bucată	2300	ATC N02BA51. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	441,60

7	33600000-6	Acidum aminocapronicum 5% 100 ml	Bucată	6000	<p>ATC B02AA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	133395,12
---	------------	----------------------------------	--------	------	--	-----------

8	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 2 ml	Bucată	6760	<p>ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	6556,93
---	------------	----------------------------	--------	------	--	---------

9	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 5 ml	Bucată	16250	<p>ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	19445,40
---	------------	----------------------------	--------	-------	--	----------

10	33600000-6	Acidum ascorbicum 5% 2 ml	Bucată	3050	<p>ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	2857,36
----	------------	---------------------------	--------	------	--	---------

11	33600000-6	Acidum ascorbicum + Rutosidum 50 mg+50 mg	Bucată	2000	<p>ATC C05CA51. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	855,36
12	33600000-6	Acidum folicum 5 mg	Bucată	7000	<p>ATC B03BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	2688,00



13	33600000-6	Acidum nicotinicum 1% 1 ml	Bucată	8500	<p>ATC C04AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	11554,56
----	------------	----------------------------	--------	------	---	----------

14	33600000-6	Acidum thiocticum 0.5% 2 ml	Bucată	4100	<p>ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	24108,00
----	------------	-----------------------------	--------	------	---	----------

15	33600000-6	Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml	Bucată	850	<p>ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	19380,00
16	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg	Bucată	2400	<p>ATC A16AX01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule.  Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	13824,00

17	33600000-6	Acidum thiocticum 600 mg 50 ml	Bucată	350	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	14280,00
18	33600000-6	Acidum tranexamic 500 mg/5 ml	Bucată	1070	<p>ATC B02AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	9626,66

19	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 150 mg	Bucată	480	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1866,24
20	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	Bucată	11100	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	37162,80
21	33600000-6	Actovegin 80 mg (sau echivalentul) 40 mg/ml 2 ml	Bucată	1000	ATC A16AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	26210,40
22	33600000-6	Ademetioninum 400 mg sau 500 mg	Bucată	200	ATC A16AA02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5314,37
23	33600000-6	Ademetioninum 400 mg+5 ml sau 500 mg+5 ml	Bucată	6800	ATC A16AA02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	474304,90

24	33600000-6	Adenosini phosphas 10 mg/ml	Bucată	600	<p>ATC C01EB10. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1435,46
25	33600000-6	Allopurinolum 100 mg	Bucată	650	<p>ATC M04AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	448,50

26	33600000-6	Alprazolamum 0.25 mg	Bucată	12200	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4349,54
27	33600000-6	Alprazolamum 0.5 mg	Bucată	1600	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	904,13
28	33600000-6	Althaea officinalis L./Extractum Athaea herba siccum 50 mg	Bucată	73200	ATC R05CA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	16487,57

					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
29	33600000-6	Aluminii hydroxidum+Magnesii hydroxidum 3.5 g+4 g/100 ml 250 ml	Bucată	198	ATC A02AD01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	14371,26
30	33600000-6	Aluminii hydroxidum+Magnesii hydroxidum 400 mg+400 mg	Bucată	3000	ATC A02AD01. Forma farmaceutica Comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4774,68
31	33600000-6	Ambroxolum 15 mg/5 ml	Bucată	11000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1461,24



32	33600000-6	Ambroxolum 30 mg	Bucată	18000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3978,72
33	33600000-6	Ambroxolum 30 mg/5 ml	Bucată	10000	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1315,20
34	33600000-6	Amikacinum 1000 mg	Bucată	100	ATC J01GB06. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Liof./sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	3880,22

cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.

35	33600000-6	Amikacinum 500 mg	Bucată	100	<p>ATC J01GB06. Forma farmaceutica Sol. inj. sau Liof./sol. inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	2980,80
----	------------	-------------------	--------	-----	--	---------

36	33600000-6	Aminophyllinum 150 mg	Bucată	200	<p>ATC R03DA05. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	27,58
----	------------	-----------------------	--------	-----	--	-------

37	33600000-6	Aminophyllinum 2.4% 5 ml	Bucată	18000	<p>ATC R03DA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	30654,72
38	33600000-6	Aminoplasmal E 10% 500 ml	Bucată	400	<p>ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	62105,38

39	33600000-6	Aminoplasma Hepa 10% 500 ml	Bucată	1250	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	270993,60
40	33600000-6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	Bucată	310	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1953,00
41	33600000-6	Amitriptylinum 10 mg/ml 2 ml	Bucată	26960	ATC N06AA09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	84076,38

cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.

42	33600000-6	Amitriptylinum 25 mg	Bucată	54710	<p>ATC N06AA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	23096,37
43	33600000-6	Amlodipinum 10 mg	Bucată	1380	<p>ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	513,36



44	33600000-6	Amoxicillinum 1000 mg	Bucată	4000	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	12286,08
45	33600000-6	Amoxicillinum 125 mg/5 ml 60 ml	Bucată	120	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5461,13
46	33600000-6	Amoxicillinum 250 mg/5 ml	Bucată	7500	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orală sau Granule/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1902,60
47	33600000-6	Amoxicillinum 500 mg	Bucată	1000	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2941,92
48	33600000-6	Amoxicillinum + Acidum clavulanicum 400 mg + 57 mg/5 ml	Bucată	8740	ATC J01CR02. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4508,79
49	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 1000 mg+200 mg	Bucată	1800	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	25002,00
50	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg	Bucată	3500	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	39499,74
51	33600000-6	Ampicillinum 1000 mg	Bucată	200	ATC J01CA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	829,68

52	33600000-6	Ampicillinum 500 mg	Bucată	300	<p>ATC J01CA01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	560,92
53	33600000-6	Aprotininum 100000 KUI/10 ml	Bucată	2810	<p>ATC B02AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	134812,56

54	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml	Bucată	3600	<p>ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	172429,34
----	------------	---	--------	------	--	-----------

55	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml	Bucată	100	<p>ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	6121,79
56	33600000-6	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0,005 mg)/ml	Bucată	200	<p>ATC N01BB58. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	2117,64

57	33600000-6	Articainum + Epinephrinum (40 mg + 0.01 mg)/ml	Bucată	200	ATC N01BB58. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2258,83
58	33600000-6	Atorvastatinum 20 mg	Bucată	200	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	134,45
59	33600000-6	Atorvastatinum 40 mg	Bucată	200	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	379,94
60	33600000-6	Atracurii besilas 25 mg/2.5 ml	Bucată	300	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	8397,61
61	33600000-6	Atracurii besilas 50 mg/5 ml	Bucată	1275	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	24806,81

62	33600000-6	Atropini sulfas 0.1% 1 ml	Bucată	58120	<p>ATC A03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	101972,70
63	33600000-6	Azithromycinum 200 mg/5 ml	Bucată	3000	<p>ATC J01FA10. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	5206,68

64	33600000-6	Azithromycinum 500 mg	Bucată	150	ATC J01FA10. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	662,35
65	33600000-6	Bemiparinum 2500 UI/0.2 ml	Bucată	1200	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	58761,79
66	33600000-6	Bemiparinum 3500 UI/0.2 ml	Bucată	1000	ATC B01AB12. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	80607,84
67	33600000-6	Bendazolium 1% 1 ml	Bucată	1600	ATC C04AX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este	2957,95

				<p>autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
--	--	--	--	--	--



68	33600000-6	Benzodolum 1% 5 ml	Bucată	2000	<p>ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	7612,56
69	33600000-6	Benzydaminum 0.15% 30 ml	Bucată	300	<p>ATC A01AD02. Forma farmaceutica Spray bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	11141,06

70	33600000-6	Benzylpenicillinum 1000000UI	Bucată	22070	<p>ATC J01CE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon. .*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	95819,11
71	33600000-6	Betahistinum (Betahistinum dihydrochloridum) 24 mg	Bucată	8720	<p>ATC N07CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	11875,59

72	33600000-6	Betamethasoni natrii phosphas+Betamethasoni dipropionas/Betamethasonum 2 mg+5 mg/1 ml	Bucată	310	ATC H02AB01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2269,20
73	33600000-6	Bisacodylum 10 mg	Bucată	500	ATC A06AB02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	726,60
74	33600000-6	Bisacodylum 5 mg	Bucată	1000	ATC A06AB02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	395,04
75	33600000-6	Bisoprololum 10 mg	Bucată	1800	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	804,82
76	33600000-6	Bisoprololum 2.5 mg	Bucată	900	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	515,70
77	33600000-6	Bisoprololum 5 mg	Bucată	4000	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	920,16
78	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	Bucată	1500	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	430,38
79	33600000-6	Bromhexinum 8 mg	Bucată	10000	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6193,20
80	33600000-6	Bupivacainum 0.5% 10 ml	Bucată	50	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	624,00
81	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	Bucată	3350	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare intratecal/epidural/perineural. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	52678,08

82	33600000-6	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml	Bucată	200	<p>ATC N06BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	210,72
83	33600000-6	Calcii chloridum 10% 5 ml	Bucată	550	<p>ATC B05XA07. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	805,46

84	33600000-6	Calcii gluconas 10% 5 ml	Bucată	6270	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7560,12
85	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml	Bucată	5800	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	20494,42
86	33600000-6	Captoprilum 12.5 mg	Bucată	600	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	361,22
87	33600000-6	Captoprilum 25 mg	Bucată	5400	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	768,53
88	33600000-6	Captoprilum 50 mg	Bucată	3750	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1544,40
89	33600000-6	Carbamazepinum 200 mg	Bucată	79090	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	53044,08
90	33600000-6	Carbamazepinum 300 mg	Bucată	1200	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2953,44
91	33600000-6	Carbamazepinum 600 mg	Bucată	200	ATC N03AF01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1569,84

92	33600000-6	Carbo activatus 250 mg	Bucată	349765	<p>ATC A07BA01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	77060,22
93	33600000-6	Carvedilolum 6.25 mg	Bucată	2700	<p>ATC C07AG02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1134,00

94	33600000-6	Cefazolinum 1000 mg	Bucată	4000	ATC J01DB04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	23728,80
95	33600000-6	Cefepimum 1000 mg	Bucată	2200	ATC J01DE01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	38239,34
96	33600000-6	Cefoperazonum 1000 mg	Bucată	1000	ATC J01DD12. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6806,64
97	33600000-6	Cefotaximum 1000 mg	Bucată	1005	ATC J01DD01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4854,03
98	33600000-6	Ceftazidimum 1000 mg	Bucată	500	ATC J01DD02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6929,64
99	33600000-6	Ceftriaxonum 1000 mg	Bucată	9000	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	41670,72
100	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	Bucată	3000	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6356,88
101	33600000-6	Cerebrolysinum 215.2 mg/ml 5 ml	Bucată	850	ATC N07X. Forma farmaceutica Sol. inj./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	70453,85
102	33600000-6	Cetirizinum 10 mg/ml	Bucată	300	ATC R06AE07. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	864,14
103	33600000-6	Chloramphenicolum 10% 25 g	Bucată	180	ATC D06AX02. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2778,47

104	33600000-6	Chloramphenicolum 1000 mg	Bucată	2922	<p>ATC J01BA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	105351,89
105	33600000-6	Chloramphenicolum+Methyluracilum 0.75 g+4 g/100 g	Bucată	33950	<p>ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	9239,83



106	33600000-6	Chloropyraminum 20 mg/1 ml	Bucată	100	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	598,80
107	33600000-6	Chloropyraminum 25 mg	Bucată	1000	ATC R06AC03. Forma farmaceutica Comprimat/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	588,00
108	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg	Bucată	160310	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	95628,12

					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
109	33600000-6	Cinnarizinum 25 mg	Bucată	33800	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	8574,38
110	33600000-6	Ciprofloxacinum 100 mg/10 ml	Bucată	1000	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6220,80
111	33600000-6	Ciprofloxacinum 200 mg/100 ml	Bucată	2000	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9178,56

112	33600000-6	Ciprofloxacinum 500 mg	Bucată	1000	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1117,68
113	33600000-6	Ciprofloxacinum+Dexamethasonum 3 mg+1 mg/ml 10 ml	Bucată	150	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/auriculare, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7054,11
114	33600000-6	Citicolinum 1000 mg/4 ml	Bucată	4050	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	57250,80
115	33600000-6	Citicolinum 500 mg	Bucată	500	ATC N06BX06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6000,48
116	33600000-6	Clemastinum 1 mg	Bucată	900	ATC R06AA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1728,00
117	33600000-6	Clonazepamum 0.5 mg	Bucată	250	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	161,67
118	33600000-6	Clonazepamum 2 mg	Bucată	7150	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6403,25

119	33600000-6	Cocarboxylasum 50 mg+2 ml	Bucată	12505	<p>ATC A11DA. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj..  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	134513,78
120	33600000-6	Colchicinum 1 mg	Bucată	650	<p>ATC M04AC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	520,65

121	33600000-6	Colistinum (Colistimethatum natricum) 1000000 UI	Bucată	100	ATC J01XB01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7054,28
122	33600000-6	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	Bucată	16500	ATC B03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	13258,08
123	33600000-6	Cyanocobalaminum+Pyridoxinum+Thiaminum 0.5 mg+50 mg+50 mg/ml 2 ml	Bucată	23700	ATC A11DB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	70815,60
124	33600000-6	Desloratadinum 5 mg	Bucată	1000	ATC R06AX27. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2008,80
125	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 1 ml	Bucată	8000	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	10560,00
126	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml	Bucată	13600	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	32640,00
127	33600000-6	Dexketoprofenum 25 mg	Bucată	1300	ATC M01AE17. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1075,62
128	33600000-6	Dexketoprofenum 50 mg/2 ml	Bucată	12080	ATC M01AE17. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	23640,08
129	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	Bucată	367640	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola. *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii	981510,57

					<p>ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
130	33600000-6	Diazepamum 5 mg	Bucată	14000	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4082,40
131	33600000-6	Diclofenacum 100 mg	Bucată	1000	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1264,56
132	33600000-6	Diclofenacum 75 mg/3 ml	Bucată	14510	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	14479,82

133	33600000-6	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml	Bucată	32630	<p>ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	74533,45
134	33600000-6	Diphenhydraminum 1% 1 ml	Bucată	11100	<p>ATC R06AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	8658,00

135	33600000-6	Dipyridamolum 0.5% 2 ml	Bucată	23970	<p>ATC B01AC07. Forma farmaceutică Soluție injectabilă.  Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferit: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	36449,74
-----	------------	-------------------------	--------	-------	--	----------



136	33600000-6	Dipyridamolul 25 mg	Bucată	1000	<p>ATC B01AC07. Forma farmaceutică Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferit: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	349,80
-----	------------	---------------------	--------	------	--	--------

137	33600000-6	Disulfiramum 150 mg	Bucată	300	<p>ATC N07BB01. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	218,48
138	33600000-6	Domperidonum 10 mg	Bucată	600	<p>ATC A03FA03. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	895,82

139	33600000-6	Dopaminum 40 mg/ml 5 ml	Bucată	1200	<p>ATC C01CA04. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	24524,64
140	33600000-6	Doxycyclinum 100 mg	Bucată	140	<p>ATC J01AA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	163,85

141	33600000-6	Droperidolum 0.25% 5 ml	Bucată	400	<p>ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	3306,24
142	33600000-6	Drotaverinum/Drotaverini hydrochloridum 2% 2 ml	Bucată	39150	<p>ATC A03AD02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	83624,40

143	33600000-6	Enalaprilum 1.25 mg/1 ml	Bucată	2285	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9723,68
144	33600000-6	Enalaprilum 10 mg	Bucată	23500	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6409,86
145	33600000-6	Enoxaparini natrium 2000 UI anti-Xa/0.2 ml	Bucată	5000	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	160842,60
146	33600000-6	Enoxaparini natrium 4000 UI anti-Xa/0.4 ml	Bucată	8300	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringă preumpluta.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	439847,54

147	33600000-6	Epinephrinum/Epinephrini hydrotartras 1.82 mg/ml 1 ml	Bucată	72395	<p>ATC C01CA24. Forma farmaceutică Soluție injectabilă.  Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de măsură fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	232440,07
-----	------------	---	--------	-------	--	-----------

148	33600000-6	Etamsylatum 250 mg/2 ml	Bucată	16200	<p>ATC B02BX01. Forma farmaceutică Solutie injectabilă.  Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masură fiolă.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertei unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferit: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferit este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	26034,05
-----	------------	-------------------------	--------	-------	---	----------

149	33600000-6	Extractum folii Eucalypti spissum 2 mg/ml 15 ml	Bucată	565	<p>ATC D08AX. Forma farmaceutica Spray bucofaringian/cu tanat/vaginal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	19230,86
150	33600000-6	Famotidinum 20 mg	Bucată	30090	<p>ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	11778,43



151	33600000-6	Famotidinum 20 mg+5 ml	Bucată	25330	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	306999,60
152	33600000-6	Famotidinum 40 mg	Bucată	32140	ATC A02BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	18169,38
153	33600000-6	Fentanylum 0,005% 2 ml	Bucată	130882	ATC N02AB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	476640,83
154	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 100 mg	Bucată	500	ATC B03AB05. Forma farmaceutica Comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2392,50
155	33600000-6	Ferrosi sulfas+Acidum ascorbinicum 320 mg+60 mg	Bucată	6000	ATC B03AE10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6870,96

156	33600000-6	Fluconazolum 0.2% 100 ml	Bucată	5960	<p>ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	153865,27
-----	------------	--------------------------	--------	------	--	-----------

157	33600000-6	Fluconazolum 0.2% 50 ml	Bucată	630	<p>ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	33207,00
158	33600000-6	Fluconazolum 150 mg	Bucată	12410	<p>ATC J02AC01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	27128,76

159	33600000-6	Furazidinum 50 mg	Bucată	16600	ATC J01XE. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	11971,92
160	33600000-6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	Bucată	609215	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	576219,92
161	33600000-6	Furosemidum 40 mg	Bucată	1500	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	211,68
162	33600000-6	Gabapentinum 400 mg	Bucată	200	ATC N03AX12. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	995,09
163	33600000-6	Gentamicinum 80 mg/2 ml	Bucată	2300	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3129,84
164	33600000-6	Gliclazidum 60 mg	Bucată	2100	ATC A10BB09. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. modif./prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3310,27

165	33600000-6	Glucosum 10% 250 ml	Bucată	7850	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	54204,94
-----	------------	---------------------	--------	------	--	----------

166	33600000-6	Glucosum 10% 500 ml	Bucată	63630	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	651469,39
-----	------------	---------------------	--------	-------	---	-----------

167	33600000-6	Glucosum 40% 10 ml	Bucată	5200	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	5189,18
-----	------------	--------------------	--------	------	---	---------

168	33600000-6	Glucosum 5% 200 ml	Bucată	117189	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	724453,02
-----	------------	--------------------	--------	--------	--	-----------



169	33600000-6	Glucosum 5% 500 ml	Bucată	224496	<p>ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1969709,94
-----	------------	--------------------	--------	--------	--	------------

170	33600000-6	Haloperidolum 5 mg	Bucată	5200	<p>ATC N05AD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	3214,60
171	33600000-6	Hedera helix 7 mg/ml	Bucată	6000	<p>ATC R05CA. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	2028,96

172	33600000-6	Heparini natrium 25000 UI/5 ml	Bucată	4100	ATC B01AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	224333,80
173	33600000-6	Hepasol-Neo 8% 500 ml	Bucată	600	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	94128,48
174	33600000-6	Hydrochlorothiazidum 25 mg	Bucată	8580	ATC C03AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	8399,48

					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
175	33600000-6	Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g	Bucată	150	ATC D07CA01. Forma farmaceutica Spray cutanat. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	15692,13
176	33600000-6	Hydrogenii peroxydum 3% 1000 ml	Bucată	100	ATC D08AX01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1644,62

177	33600000-6	Hydroxyethylamylum (HES 130/0,42) + Natrii chloridum 6% 250 ml	Bucată	115	<p>ATC B05AA07. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	11759,26
178	33600000-6	Ibuprofenum 100 mg/5 ml	Bucată	1000	<p>ATC M01AE01. Forma farmaceutica Sirop/Suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	249,24

179	33600000-6	Ibuprofenum 400 mg	Bucată	2800	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimare/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1959,55
180	33600000-6	Imipenemum+Cilastatinum 500 mg+500 mg	Bucată	2000	ATC J01DH51. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	141989,76
181	33600000-6	Imipraminum 25 mg	Bucată	500	ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimare. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	327,18
182	33600000-6	Indapamidum 1.5 mg	Bucată	9500	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Comprimare cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2622,00
183	33600000-6	Indapamidum 2,5 mg	Bucată	5000	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Capsule/Comprimare. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1353,00
184	33600000-6	Inosinum 2% 5 ml	Bucată	3000	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4379,04
185	33600000-6	Interferonum alfa-2b 150000 UI	Bucată	250	ATC L03AB05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2523,96
186	33600000-6	Iopromidum 768,86 mg/ml 50 ml	Bucată	730	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	336070,30
187	33600000-6	Ipidacrinum 1.5% 1 ml	Bucată	900	ATC N07AA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	28188,11
188	33600000-6	Isosorbidi dinitras 0.1% 10 ml	Bucată	2000	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	64168,56

189	33600000-6	Isosorbidi dinitras 20 mg	Bucată	2600	<p>ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimate retard. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	3627,00
190	33600000-6	Isosorbidi mononitras 20 mg	Bucată	3000	<p>ATC C01DA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	3039,48

191	33600000-6	Itraconazolum 100 mg	Bucată	585	ATC J02AC02. Forma farmaceutica Capsule/Capsule cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3747,00
192	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	Bucată	15500	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	18544,20
193	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 452 mg+400 mg/10 ml	Bucată	183500	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	803818,08
194	33600000-6	Kalii chloridum 4% 10 ml	Bucată	23500	<p>ATC B05XA01. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este</p>	93499,92



				autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
--	--	--	--	---	--

195	33600000-6	Ketaminum 50 mg/ml 10 ml	Bucată	1000	<p>ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	40544,16
196	33600000-6	Ketoprofenum 100 mg	Bucată	900	<p>ATC M01AE03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1876,82

197	33600000-6	Ketoprofenum 100 mg/2 ml	Bucată	6000	ATC M01AE03. Forma farmaceutica Sol. inj./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	25056,00
198	33600000-6	Ketorolacum/Ketorolacum tromethaminum 30 mg/1 ml	Bucată	7100	ATC M01AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	16869,60
199	33600000-6	Lactobacillus acidophilus+Bifidobacterium infantis+Enterococcus faecium 1.2 x10 <sup>7</sup> CFU (280 mg)	Bucată	15900	ATC A07FA51. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	96149,84
200	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 200 ml	Bucată	110	ATC A06AD11. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6069,25
201	33600000-6	Lansoprazolum 30 mg	Bucată	6800	ATC A02BC03. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	11504,78
202	33600000-6	Lercanidipinum 10 mg	Bucată	5220	ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	17236,65
203	33600000-6	Lercanidipinum 20 mg	Bucată	2160	ATC C08CA13. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	11500,96
204	33600000-6	Levofloxacinum 0.5% 100 ml	Bucată	600	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9603,36
205	33600000-6	Levofloxacinum 500 mg	Bucată	500	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2475,36
206	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg	Bucată	9000	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5536,08
207	33600000-6	Levothyroxinum 100 mcg	Bucată	1000	ATC H03AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	419,64

208	33600000-6	Levothyroxinum 50 mcg	Bucată	1000	ATC H03AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	332,52
209	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	Bucată	900	ATC C01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1134,00
210	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	Bucată	313720	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	293152,52
211	33600000-6	Lincomycinum 30% 1 ml	Bucată	300	ATC J01FF02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către	946,15

					<p>Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	
212	33600000-6	Lipofundin 20% 100 ml	Bucată	100	<p>ATC B05BA02. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	11732,42
213	33600000-6	Lisinoprilum 10 mg	Bucată	5150	<p>ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1359,60
214	33600000-6	Lisinoprilum 5 mg	Bucată	1392	<p>ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	551,23

215	33600000-6	Lisinoprilum+Hydrochlorthiazidum 10 mg+12.5 mg	Bucată	900	ATC C09BA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1207,33
216	33600000-6	Loperamidum 2 mg	Bucată	600	ATC A07DA03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	411,34
217	33600000-6	Lornoxicamum 8 mg	Bucată	1100	ATC M01AC05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	22308,00
218	33600000-6	Losartanum 100 mg	Bucată	1300	ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2184,00
219	33600000-6	Losartanum 50 mg	Bucată	2600	ATC C09CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1092,00
220	33600000-6	Losartanum+Hydrochlorthiazidum 50 mg+12.5 mg	Bucată	900	ATC C09DA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1401,95
221	33600000-6	Magnesii lactas/citras + Pyridoxinum 100 mg+10 mg	Bucată	500	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2463,96
222	33600000-6	Magnesii lactas+Magnesii pidolas+Pyridoxinum 100 mg+10 mg/10 ml	Bucată	1000	ATC A12CC30. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6821,64
223	33600000-6	Magnesii lactas+Pyridoxinum 470 mg+5 mg	Bucată	2400	ATC A11JB. Forma farmaceutica Draje/Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4647,74
224	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	Bucată	76000	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	54774,72
225	33600000-6	Mannitolum 20% 250 ml	Bucată	930	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	33747,84
226	33600000-6	Meldonium 10% 5 ml	Bucată	26600	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă	169527,12

					medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	
227	33600000-6	Meloxicamum 15 mg/1.5 ml	Bucată	4341	ATC M01AC06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	15246,29
228	33600000-6	Menadioni natrii bisulfis 1%1 ml	Bucată	36810	ATC B02BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	128805,55

					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
229	33600000-6	Meropenemum 1000 mg	Bucată	600	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	31357,37
230	33600000-6	Meropenemum 500 mg	Bucată	450	ATC J01DH02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	22975,65
231	33600000-6	Metamizoli natrium 50% 2 ml	Bucată	14150	ATC N02BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	16810,20



232	33600000-6	Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	Bucată	5500	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	18942,00
233	33600000-6	Metamizoli natrium+Tempidonum 500 mg+20 mg	Bucată	1600	ATC N02BB72. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2568,19
234	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	Bucată	7000	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3528,00
235	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 500 mg	Bucată	6000	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2520,00
236	33600000-6	Metforminum/Metforminum hydrochloridum 850 mg	Bucată	1000	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	522,12
237	33600000-6	Metoclopramidum 10 mg	Bucată	1600	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1477,06
238	33600000-6	Metoclopramidum/Metoclopramidi hydrochloridum 10 mg/2 ml	Bucată	5200	ATC A03FA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5425,06
239	33600000-6	Metoprololum 25 mg	Bucată	1200	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	346,18
240	33600000-6	Metoprololum 50 mg	Bucată	900	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	440,42
241	33600000-6	Metronidazolium 500 mg	Bucată	6300	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7182,00
242	33600000-6	Metronidazolium 500 mg	Bucată	100	ATC D06BX01. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	223,56
243	33600000-6	Metronidazolium 500 mg/100 ml	Bucată	3000	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se	12791,52

					acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	
244	33600000-6	Metronidazolum + Miconazolum 100 mg+100 mg	Bucată	600	ATC G01AF20. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare intravaginal. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3214,58
245	33600000-6	Metronidazolum+Chlorhexidinum 10 mg+0.5 mg/g 20 g	Bucată	100	ATC A01AB11. Forma farmaceutica Gel gingival. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4396,68
246	33600000-6	Midazolamum 5 mg/5 ml	Bucată	2200	ATC N05CD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferite doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines	21212,93

					Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
247	33600000-6	Morphinum 1% 1 ml	Bucată	36690	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	146454,74
248	33600000-6	Moxifloxacinum 400 mg	Bucată	200	ATC J01MA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2462,40
249	33600000-6	Moxifloxacinum 400 mg in volume de 100 ml sau 250 ml	Bucată	100	ATC J01MA14. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7559,89

250	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 100 ml	Bucată	269930	<p>ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1248890,53
-----	------------	------------------------------	--------	--------	--	------------

251	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 200 ml	Bucată	1025565	<p>ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	4604335,60
-----	------------	------------------------------	--------	---------	--	------------

252	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 400 ml	Bucată	258727	<p>ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	3294577,87
253	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 10 ml	Bucată	32000	<p>ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura Fiola/Flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	29859,84

254	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml	Bucată	12300	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	11512,80
255	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 500 ml	Bucată	557218	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	4455960,90

256	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0,86 g+0,03 g+0,033 g/100 ml 500 ml	Bucată	6804	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.</p> <p>Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	85982,69
-----	------------	---	--------	------	--	----------



257	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 200 ml	Bucată	12260	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	111343,36
-----	------------	---	--------	-------	--	-----------

258	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum+Natrii lactas (analog Hartman) 6.02 g+0.373 g+3.138 g+0.294 g/1000 ml 500 ml	Bucată	800	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.</p> <p>Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	9502,66
-----	------------	--	--------	-----	--	---------

259	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum+Natrii lactas (analog Sodium Lactat Ringer) 1.55-1.6 g+3 g+0.15-0.2 g+0.1-0.135 g/500 ml 500 ml	Bucată	3500	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	64638,00
-----	------------	---	--------	------	--	----------

260	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Natrii hydrocarbonas (analog Trisol) 5 mg/1 mg/4 mg/ml 400 ml	Bucată	1000	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.</p> <p>Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	18966,60
-----	------------	--	--------	------	--	----------

261	33600000-6	Natrii hydrocarbonatis 4% 200 ml	Bucată	1720	<p>ATC B05XA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	49538,27
262	33600000-6	Natrii lactatum + Natrii chloridum + Kalii chloridum + Calcii chloridum dihydricum (analog Rinlaktin) 6 g+ 0.4 g+ 0.27 g+ 3.2 g/1000 ml 500 ml	Bucată	2500	<p>ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	36450,00

263	33600000-6	Natrii oxybutyras 20% 10 ml	Bucată	200	<p>ATC N01AX11. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	2830,46
-----	------------	-----------------------------	--------	-----	---	---------

264	33600000-6	Natrii thiosulfas 300 mg/ml	Bucată	38000	<p>ATC V03AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	37428,48
265	33600000-6	Nebivololum 5 mg	Bucată	1400	<p>ATC C07AB12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	3143,11

266	33600000-6	Neostigminum methylsulphas 0.05% 1 ml	Bucată	5700	<p>ATC N07AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	8495,28
267	33600000-6	Nicergolinum 4 mg+5 ml	Bucată	3995	<p>ATC C04AE02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj..  Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	245932,20



268	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	Bucată	550	<p>ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila.</p> <p>Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	2541,99
269	33600000-6	Nifedipinum 10 mg	Bucată	1000	<p>ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	349,56

270	33600000-6	Nifuroxazidum 100 mg	Bucată	500	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	528,12
271	33600000-6	Nifuroxazidum 200 mg	Bucată	15624	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	27740,72
272	33600000-6	Nifuroxazidum 200-220 mg/5 ml	Bucată	25800	ATC A07AX03. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9715,25
273	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 1 ml	Bucată	2700	ATC C01CA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	52632,83
274	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 4 ml	Bucată	2350	ATC C01CA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	67228,52
275	33600000-6	Nystatinum 500000 UI	Bucată	400	ATC A07AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	403,44
276	33600000-6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	Bucată	4710	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	54479,63

277	33600000-6	Ofloxacinum 400 mg	Bucată	950	<p>ATC J01AM01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1969,92
278	33600000-6	Omeprazolom 20 mg	Bucată	32000	<p>ATC A02BC01. Forma farmaceutica capsule/capsule gastrorezistente/capsule gastrorezistente cu micropelete. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	14104,32

279	33600000-6	Omnoponum 1 ml	Bucată	15890	<p>ATC N02AA51. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	181012,52
280	33600000-6	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml	Bucată	5040	<p>ATC H01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	9979,20

281	33600000-6	Pancreatinum (Lipasum + Amylasum + Proteasum) 10000 UI (U-Fe/UA) lipaza	Bucată	22590	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Capsule/capsule gastrorez./comprimate gastrorez./Caps. cu mini-comp. gastrorez.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula/comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	37560,84
282	33600000-6	Pancreatinum (Lipasum+Amylasum+Proteasum) 3500 U+4200 U+250 U	Bucată	28940	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	26632,90

283	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	Bucată	6000	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5688,00
284	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	Bucată	12250	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	158760,00
285	33600000-6	Papaverinum 2% 2 ml	Bucată	605767	ATC A03AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre	859437,99

					următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
286	33600000-6	Paracetamolum 120 mg/5 ml	Bucată	6400	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Sirop/Susp. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1116,67
287	33600000-6	Paracetamolum 125 mg	Bucată	150	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	272,65
288	33600000-6	Paracetamolum 500 mg	Bucată	2900	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	736,02

289	33600000-6	Paroxetinum 20 mg	Bucată	1000	ATC N06AB05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1716,96
290	33600000-6	Pentoxifyllinum 100 mg/5 ml	Bucată	337937	<p>ATC C04AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. *Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atît în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cît și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	600824,95



291	33600000-6	Pentoxifyllinum 200 mg	Bucată	2000	<p>ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	2320,80
292	33600000-6	Perindoprilum 5 mg	Bucată	300	<p>ATC C09AA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1183,10

293	33600000-6	Phenylephrinum 10 mg/ml 1 ml	Bucată	22570	<p>ATC C01CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v,i/m, subcutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	53853,83
-----	------------	------------------------------	--------	-------	--	----------

294	33600000-6	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml	Bucată	500	<p>ATC A05BA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	18111,60
295	33600000-6	Phospholipidum 300 mg	Bucată	1200	<p>ATC A05BA. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	6073,34

296	33600000-6	Phytomenadionum 10 mg/ 1 ml	Bucată	2120	ATC B02BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	18862,74
297	33600000-6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	Bucată	875	ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	38994,69
298	33600000-6	Piracetamum 20% 5 ml	Bucată	32000	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura Fiola/Flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	47723,52
299	33600000-6	Piracetamum 800 mg	Bucată	600	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1020,67

300	33600000-6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	Bucată	9820	<p>ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	26726,11
301	33600000-6	Povidoni iodidum 10% 20 g	Bucată	260	<p>ATC D08AG02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	8347,28

302	33600000-6	Povidoni iodidum 200 mg	Bucată	100	ATC G01AX11. Forma farmaceutica Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura Ovul.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	386,95
303	33600000-6	Prednisolonum 30 mg/1 ml	Bucată	500	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3732,48
304	33600000-6	Prednisolonum 5 mg	Bucată	1000	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	1343,28

					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
305	33600000-6	Pregabalinum 150 mg	Bucată	2964	ATC N03AX16. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6914,42
306	33600000-6	Procainum 0.5% 5 ml	Bucată	2000	ATC N01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2961,12
307	33600000-6	Progesteronum 100 mg	Bucată	600	ATC G03DA04. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os, intravaginal. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3050,78

308	33600000-6	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	Bucată	240	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4491,42
309	33600000-6	Propofolum 10 mg/ml 50 ml	Bucată	200	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	10567,58
310	33600000-6	Propranololum 10 mg	Bucată	3180	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimatate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	686,12



					cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
311	33600000-6	Pyridoxinum/Pyridoxinum hydrochloridum 5% 1 ml	Bucată	22000	ATC A11HA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	17677,44
312	33600000-6	Quetiapinum 200 mg	Bucată	600	ATC N05AH04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2828,95
313	33600000-6	Ramiprilum 10 mg	Bucată	4000	ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2304,00

314	33600000-6	Ramiprilum 5 mg	Bucată	1800	ATC C09AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	799,20
315	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	Bucată	34079	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1088901,75
316	33600000-6	Retinolum+Tocopherolum/Retinoli palmitas + Tocopheroli acetas 100000 UI+100 mg	Bucată	3000	ATC A11JA. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4377,60
317	33600000-6	Risperidonum 2 mg	Bucată	100	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	38,40
318	33600000-6	Rosuvastatinum 10 mg	Bucată	700	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	738,19
319	33600000-6	Rosuvastatinum 20 mg	Bucată	1600	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3079,10
320	33600000-6	Sevofluranum 100% 250 ml	Bucată	151	ATC N01AB08. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon PEN Quik-Fil.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	353564,63
321	33600000-6	Silymarinum 140 mg/150 mg	Bucată	32800	ATC A05BA03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	28339,20
322	33600000-6	Silymarinum 70 mg-110 mg	Bucată	1000	ATC A05BA03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	864,00
323	33600000-6	Simethiconum 40 mg	Bucată	7500	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	8367,30
324	33600000-6	Simethiconum 40 mg/ml 30 ml	Bucată	140	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Picaturi orale sau Suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7903,98

325	33600000-6	Sorbilact (sau echivalentul) 200 ml	Bucată	100	<p>ATC B05XA31. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	8821,19
326	33600000-6	Spiritus aethylicus 70% 100 ml	Bucată	1600	<p>ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	9123,84

327	33600000-6	Spiritus aethylicus 96% 1000 ml	Bucată	504	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	23841,22
328	33600000-6	Spirolactonum 50 mg	Bucată	16600	ATC C03DA01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	16081,42
329	33600000-6	Sterofundin ISO (sau echivalentul) 500 ml	Bucată	2300	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	72594,35
330	33600000-6	Strophanthinum 0.025% 1 ml	Bucată	30550	ATC C01AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	36799,31
331	33600000-6	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg	Bucată	400	ATC J01EE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	319,49
332	33600000-6	Sulodexidum 600 ULS 2ml	Bucată	2550	ATC D01AB11. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	102390,66
333	33600000-6	Sulpiridum 100 mg	Bucată	300	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	586,62
334	33600000-6	Sulpiridum 100 mg/2 ml	Bucată	300	ATC N05AL01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3299,76

335	33600000-6	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml	Bucată	150	<p>ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1359,83
336	33600000-6	Thiamini hydrochloridum 5% 1 ml	Bucată	29500	<p>ATC A11DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	25233,12

337	33600000-6	Thiocolchicosidum 4 mg/2 ml	Bucată	1400	ATC M03BX05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6765,19
338	33600000-6	Thiocolchicosidum 8 mg	Bucată	1800	ATC M03BX05. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5213,59
339	33600000-6	Tolperisonum 150 mg	Bucată	2600	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia,	4272,53

cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.

340	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	Bucată	15000	<p>ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	13500,00
341	33600000-6	Torasemidum 10 mg	Bucată	33155	<p>ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	26640,71



342	33600000-6	Torasemidum 20 mg/4 ml	Bucată	2500	<p>ATC C03CA04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	38361,60
343	33600000-6	Torasemidum 5 mg	Bucată	8700	<p>ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	5998,82

344	33600000-6	Tramadolum 100 mg/2 ml	Bucată	161045	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	304722,91
345	33600000-6	Tramadolum 50 mg	Bucată	14100	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	9757,76
346	33600000-6	Tramadolum + Dexketoprofenum 75 mg+25 mg	Bucată	950	ATC N02AJ14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5863,93
347	33600000-6	Triamcinolonum 40 mg/1 ml	Bucată	200	ATC H02AB08. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4407,65

348	33600000-6	Trifluoperazinum 5 mg	Bucată	113550	<p>ATC N05AB06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	78240,49
349	33600000-6	Trihexyphenidylum 2 mg	Bucată	90050	<p>ATC N04AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	26312,61

350	33600000-6	Trimeperidinum 2% 1 ml	Bucată	61750	<p>ATC N02AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	494573,04
351	33600000-6	Trimetazidinum 35 mg	Bucată	1350	<p>ATC C01EB15. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. modif./prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	1088,32

352	33600000-6	Tropicamidum 10 mg/ml	Bucată	2000	ATC S01FA06. Forma farmaceutica Picături oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	5234,88
353	33600000-6	Urapidilum 5 mg/ml 5 ml	Bucată	250	ATC C02CA06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	17088,54
354	33600000-6	Valaciclovirum 500 mg	Bucată	300	ATC J05AB11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	3311,60
355	33600000-6	Valeriana officinalis L./Valerianae radice extractum siccum 20 mg-30 mg	Bucată	1000	ATC N05CM09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	142,56
356	33600000-6	Valsartanum 160 mg	Bucată	4550	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7783,78
357	33600000-6	Valsartanum 80 mg	Bucată	2750	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	4811,40
358	33600000-6	Valsartanum+Hydrochlortiazidum 160 mg +12.5 mg	Bucată	5760	ATC C09DA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	14034,12
359	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg	Bucată	1000	ATC N06AX16. Forma farmaceutica capsule cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	2536,68
360	33600000-6	Venlafaxinum 75 mg	Bucată	1000	ATC N06AX16. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1560,00

361	33600000-6	Verapamilum 2,5 mg/ml 2 ml	Bucată	600	<p>ATC C08DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.  Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).  **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);  2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	1466,93
-----	------------	----------------------------	--------	-----	---	---------

362	33600000-6	Verapamilum 40 mg	Bucată	200	<p>ATC C08DA0. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor); 2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	168,48
363	33600000-6	Vinpocetinum 10 mg	Bucată	1800	<p>ATC N06BX18. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	3521,23

364	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml	Bucată	13000	ATC N06BX18. Forma farmaceutica sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	30732,00
365	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 5 ml	Bucată	700	ATC N06BX18. Forma farmaceutica Sol. inj. sau conc./sol.perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	6636,00
366	33600000-6	Warfarinum 3 mg	Bucată	500	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	297,42
367	33600000-6	Xeroformium+Pix liquida (analog Wishnevsky) 30 mg/30 mg/g 40 g	Bucată	300	ATC D08AX. Forma farmaceutica Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	10730,88
368	33600000-6	Xylometazolinum 0.1% 10 ml	Bucată	100	ATC R01AA07. Forma farmaceutica Picaturi nazale, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	1134,18
369	33600000-6	Zinci oxydum 100 mg/g 25 g	Bucată	200	ATC D02AB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).	7004,88



370	33600000-6	Zopiclonum 7.5 mg	Bucată	500	<p>ATC N05CF01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.*Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta: 1. Dovada autorizării medicamentului oferat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: 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 la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site -ul oficial al autorității naționale competente) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică și Propunerea financiară, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate doar în cazul în care sunt autorizate în Republica Moldova, la momentul deschiderii ofertelor);</p> <p>2. Certificat GMP (în limba română, rusă sau engleză), valabil la data deschiderii ofertelor (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului) - denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.</p>	454,92
					Total:	33301754,01

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):

1) **Pentru toate loturile;**

11. **Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: Nu se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

12. **Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit; în termen de 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă-livrare din partea beneficiarului, pe parcursul anului 2022.;**

Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în sistemul SIA RSAP

13. **Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 31 decembrie 2022**

14. **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)

15. **Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu**

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin: a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă	+

		<p>în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i>  <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i>  <i>Codul fiscal: 1016601000212</i>  <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	
4.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
7.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice sau Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice; sau	+

		2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;	
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
12.	Certificat privind lipsa sau existența restanțelor față de bugetul public național	Eliberat de Serviciul Fiscal de Stat (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de Serviciul Fiscal de Stat al Republicii Moldova), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. În cazul operatorilor economici nerezidenți ai Republicii Moldova, se va prezenta un certificat/document analogic (valabil la data deschiderii ofertelor, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație	.*Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de 2 ani și mai mult și nu mai puțin de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	+
15.	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru	Se va prezenta de către ofertantul asociat desemnat câștigător în termen de 5 zile de la data comunicării rezultatelor procedurii de achiziție publică, în adresa autorității contractante (CAPCS) și Agenției Achiziții Publice, conform modelului aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 145/2020.	+

	participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani		
16.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:  <i>Beneficiarul plății: <b>CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</b></i>  <i>Denumirea Băncii: <b>Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</b></i>  <i>Codul fiscal: <b>1016601000212</b></i>  <i>IBAN: <b>MD23TRPCCC518430B01859AA</b></i>  <i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</i></p>	+
17.	Notă	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot ofertat. Informațiile din cadrul platformei SIA “RSAP” Mtender (suma fără TVA per fiecare lot în parte) trebuie să coincidă cu informațiile din Specificațiile de preț (propunerea financiară), în caz contrar oferta depusă pentru lotul la care vor fi depistate divergențe va fi respinsă.</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021 )</p>	+
18.	Notă	Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentului în Republica Moldova acesta nu poate fi ofertat ca medicament neautorizat în Republica Moldova.	+

### 3. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:

a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;

sau

b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA "RSAP", la sediul CAPCS;

2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare:

*Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE*

*Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat*

*Codul fiscal: 1016601000212*

*IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA*

*cu nota "Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)", confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;*

**Cuquantumul garanției pentru ofertă – 2 % din valoarea ofertei fără TVA.**

#### 4. **Garanția de bună execuție a contractului**

1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;
2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului:

*Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE*

*Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat*

*Codul fiscal: 1016601000212*

*IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA*

*cu nota "Pentru garanția de bună execuție la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)"*

**Cuquantumul garanției de bună execuție – 5% din valoarea cu TVA a contractului adjudecat**

5. **Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -**
6. **Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -**
7. **Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -**
8. **Ofertele se prezintă în valuta: MDL (Lei Moldovenesti)**
9. **Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.**

**10. 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%
-		-
-		-

**11. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:**

Conform SIA “RSAP”

**12. Adresa la care trebuie transmise ofertele sau cererile de participare:**

SIA “RSAP”

**13. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile**

**14. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP”**

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

*Ofertele întârziate vor fi respinse.*

**15. 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.*

**16. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba de stat**

**17. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: -**

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

**18. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:**

*Agencia 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*

**19. Data (datele) și referința (referințele) publicărilor anterioare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene privind contractul (contractele) la care se referă anunțul respectiv (dacă este cazul): -**

**20. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: -**

**21. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 05.07.2021**

**22. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 30.05.2022**

**23. 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	+
Sistemul de comenzi electronice	+
Facturarea electronică	+
Plățile electronice	+

**24. 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):** **Da**

(se specifică da sau nu)

**25. Alte informații relevante:** \_\_\_\_\_

**Conducătorul grupului de lucru:**

*/semnat electronic/*

**Gheorghe GORCEAG**