

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind achiziționarea **Achiziționarea medicamentelor necesare IMSP Institutul Oncologic pentru anul 2019**

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție **Licitație deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

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

Nr. d/o	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor /lucrărilor solicitate	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată (se va indica pentru fiecare lot în parte)
1		Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml				60000 lei
1.1	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml 20 ml	Flacon	400	ATC J02AA01. Forma farmaceutică Suspensie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
--	--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

2		Amphotericinum B 50 mg				11617 lei
2.1	33600000-6	Amphotericinum B 50 mg	flacon	100	<p>ATC J02AA01. Forma farmaceutică Liof./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau</p>	

					deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
3		Barii sulfas 100 g				37209.60 lei
3.1	33600000-6	Barii sulfas 100 g	plic	2880	<p>ATC V08BA02. Forma farmaceutică Pulbere/susp.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură plic.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, 	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
4		Bendamustinum 100 mg				1917458.40 lei
4.1	33600000-6	Bendamustinum 100 mg	flacon	240	<p>ATC L01AA09. Forma farmaceutică Pulb./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu</p>	

					<p>aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în</p>	
--	--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					documentele confirmative.	
5		Bevacizumabum 400 mg/16 ml				2618956.85 lei
5.1	33600000-6	Bevacizumabum 400 mg/16 ml	flacon	431	ATC L01XC07. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i>	
6		Calcii folinas 30 mg/3 ml				108192 lei
6.1	33600000-6	Calcii folinas 30 mg/3 ml	fiolă	4200	ATC V03AF03. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.	

					<p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
7		Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml				58540.80 lei
7.1	33600000-6	Cytarabinum 1000 mg/10-20 ml	flacon	480	<p>ATC L01BC01. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația</p>	

					<p>tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținător ului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atît în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
8		Hydrochlorothiazidum + Triamterenum 25 mg + 12.5 mg				1281.72 lei

8.1	33600000-6	Hydrochlorothiazidum + Triamterenum 25 mg + 12.5 mg	comprimat	600	<p>ATC C03EA01. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul</p>	
-----	------------	--------------------------------------------------------	-----------	-----	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					<p>oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
9		Idarubicinum 5 mg				78835.20 lei
9.1	33600000-6	Idarubicinum 5 mg	flacon	120	<p>ATC C03EA01. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, 	

					<p>SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
10		<p>Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158 mg + 140 mg sau 175 mg + 175 mg</p>				40680 lei
10.1	33600000-6	<p>Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158 mg + 140 mg sau 175 mg + 175 mg</p>	comprimat	72000	<p>ATC A12CX. Forma farmaceutică</p> <p>Comprimate. Mod de administrare per os.</p> <p>Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă</i></p> <p><i>medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau</p>	

					<p>engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația</p>	
--	--	--	--	--	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
11		Leuprorelinum 3.75 mg + 1 ml				285163.20 lei
11.1	33600000-6	Leuprorelinum 3.75 mg + 1 ml	seringă preumpl ută	120	<p>ATC L02AE02. Forma farmaceutică pulb.+ solv./sol. inj. în seringă preump.. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de măsură seringă preumplută.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru</p>	

					<p>toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
12		Lomustinum 40 mg				23826 lei
12.1	33600000-6	Lomustinum 40 mg	capsulă	600	<p>ATC L01AD02. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului</p>	

					<p>(European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
13		Melphalanum 2 mg				55404 lei
13.1	33600000-6	Melphalanum 2 mg	comprimat	5400	<p>ATC L01AA03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimată. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p>	

					<p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului ofertat și denumirea</p>	
--	--	--	--	--	---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
14		Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg + 2 mg + 0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg + 2 mg + 0.01 mg/ml 5 ml				436197.60 lei
14.1	33600000-6	Metamizoli natrium + Pitofenonum + Fenpiverini bromidum 500 mg + 2 mg + 0.02 mg/ml 5 ml sau 500 mg + 2 mg + 0.01 mg/ml 5 ml	fiolă	36000	ATC A03DA02. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură fiolă. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau	

					<p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
15		Mitomycinum 20 mg				111389.81 lei
15.1	33600000-6	Mitomycinum 20 mg	flacon	240	<p>ATC L01DC03. Forma farmaceutică Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p>	

					<p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
--	--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

16		Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml				1201.80 lei
16.1	33600000-6	Nitroglycerinum 5 mg/ml 2 ml	fiolă	60	<p>ATC C01DA02. Forma farmaceutică Soluție perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură fiolă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau</p>	

					deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
17		Pegaspargase 750UI/ml 5ml				346569.70 lei
17.1	33600000-6	Pegaspargase 750UI/ml 5ml	flacon	10	ATC L01XX24. Forma farmaceutică Soluție injectabilă. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de măsură flacon. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i> Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta: 1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau 2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic	

					<p>European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
18		Phenindionum 30 mg				519.60 lei
18.1	33600000-6	Phenindionum 30 mg	comprimat	480	<p>ATC B01AA02. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare</p>	

					<p>(pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F</p>	
--	--	--	--	--	-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					4.2, cît și în documentele confirmative.	
19		Prednisolonum 0.5% 10 g				10278 lei
19.1	33600000-6	Prednisolonum 0.5% 10 g	tub	1200	<p>ATC D07AA03. Forma farmaceutică Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a</p>	

					<p>medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și stampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
20		Temozolomidum 20 mg				29011 lei
20.1	33600000-6	Temozolomidum 20 mg	capsulă	840	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau</p>	

					<p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.</p>	
21		Temozolomidum 5 mg				17833.20 lei
21.1	33600000-6	Temozolomidum 5 mg	capsulă	840	<p>ATC L01AX03. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru</p>	

					<p>toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și</p>	
--	--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					Specificația de preț F 4.2, cît și în documentele confirmative.	
22		Tetracyclinum 1% 5 g				1792.46 lei
22.1	33600000-6	Tetracyclinum 1% 5 g	tub	84	<p>ATC S01AA09. Forma farmaceutică Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură tub. <i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specifația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de</p>	

					<p>înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
23		Tioguaninum 40 mg				191250 lei
23.1	33600000-6	Tioguaninum 40 mg	comprimat	3750	<p>ATC L01BB03. Forma farmaceutică Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură comprimat.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA)</p>	

					<p>sau</p> <p>- în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia</p> <p>sau</p> <p>- în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului.</p> <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și ștampilate de către Participant.</p> <p>Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferit și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.</p>	
24		Trastuzumabum 150 mg				7571386.38 lei
24.1	33600000-6	Trastuzumabum 150 mg	flacon	1726	<p>ATC L01XC03. Forma farmaceutică Pulb./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de măsură flacon.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova.</i></p>	
25		Tretioninum 10 mg				186360 lei
25.1	33600000-6	Tretioninum 10 mg	capsulă	6000	<p>ATC L01XX14. Forma farmaceutică Capsule. Mod de administrare</p>	

					<p>per os. Unitatea de măsură capsulă.</p> <p><i>Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova.</i></p> <p><i>Pentru medicamentele neautorizate se va prezenta:</i></p> <p>1. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019), cu aplicarea suplimentară a semnăturii și ștampilei Participantului.</p> <p>Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2) sau</p> <p>2. Dovada autorizării medicamentului:</p> <ul style="list-style-type: none"> - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency - EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European sau Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara deținătorului Certificatului de Înregistrare a Medicamentului sau Producătorului. <p>În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of pharmaceutical product - CPP), valabil pentru toată perioada de livrare (pînă la 31.12.2019) sau Certificatul de înregistrare a medicamentului în țara producătorului sau deținătorului (se acceptă extrasul de pe site-ul oficial al autorității naționale competente) – documentele prezentate vor fi semnate și</p>	
--	--	--	--	--	----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------	--

					șampilate de către Participant. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia vor fi identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele confirmative.	
Valoarea estimativă totală						14200954.31 lei

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

1) Pentru toate loturile;

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

(indicați se admite sau nu se admite)

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

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

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

(indicați da sau nu)

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

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

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

Nr. d/o	Descrierea criteriului/cerinței	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
1.	DUAE	Semnat și șampilat de către operatorul economic	Obligativiu
2.	Oferta	Formularul F 3.1 – semnat și șampilat de către operatorul economici	Obligativiu
3.	Specificații de preț	Formularul F 4.1 - semnat și șampilat de către operatorul economici	Obligativiu
4.	Specificații tehnice	Formularul F 4.2 - semnat și șampilat de către operatorul economici	Obligativiu
5.	Garanția pentru ofertă	Formularul F 3.2 – original	Obligativiu
6.	Neimplicarea în practici frauduloase și de corupere	Declarație pe proprie răspundere conform Formularului (F 3.4) din documentatia Standard confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei Ofertantului;	Obligativiu
7.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/decizie de înregistrare a întreprinderii/extras din Registrul de Stat al persoanelor juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului Operatorul economic nerezident va prezenta documente din	Obligativiu

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

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

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

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

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

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%

21. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- până la: [ora exactă] **14:00**
- pe: [data] **05.03.2019**

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

Ofertele sau cererile de participare vor fi depuse electronic prin intermediul SIA RSAP

23. Termenul de valabilitate a ofertelor: **60 zile**

24. Locul deschiderii ofertelor: **SIA RSAP**

Ofertele întârziate vor fi respinse.

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

Conducătorul grupului de lucru: _____

L.Ș.