

ANUNȚ DE PARTICIPARE

privind Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2022 (Lista suplimentară)
(se indică obiectul achiziției)
prin procedura de achiziție Licitatie deschisă
(tipul procedurii de achiziție)

1. Denumirea autorității contractante: **CENTRUL PENTRU ACHIZITII PUBLICE CENTRALIZATE IN SANATATE**
2. IDNO: 1016601000212
3. Adresa juridică: MD-2009, Republica Moldova, mun.Chișinău, or. Chișinău, str. Cosmescu 3
4. Numărul de telefon/fax: 022-222-445
5. Adresa de e-mail și de internet a autorității contractante: office@capcs.md, <http://capcs.md/>
6. Adresa de e-mail sau de internet de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: <http://capcs.md/>,
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 în domeniul sănătății, responsabilă de achiziționarea medicamentelor, produselor de uz medical, dispozitivelor medicale, transportului medical specializat, serviciilor de mentenanță a dispozitivelor medicale și a sistemelor informaționale incluse în Registrul medical, serviciilor de tratare și eliminare a deșeurilor medicale;
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:

Notă: Ofertanții urmează să-și depună oferta pe platforma SIA RSAP (MTender). Suma fără TVA se va indica pentru fiecare lot ofertat. Informațiile de pe platformă (suma fără TVA per fiecare lot) trebuie să coincidă cu informațiile din formularul F4.2, în caz contrar oferta depusă pentru lotul cu divergențe va fi respinsă.

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată(se va indica pentru fiecare lot în parte)
1	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg	Capsulă	2000	<p>ATC R05CB01. Forma farmaceutica Pulb./sol. orala sau Granule/sol orala sau Comp. eferv.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	4216.59
2	33600000-6	Acidum ascorbicum 50 mg	Draje	38300	<p>ATC A11GA01. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial</p>	3263.73

					pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
3	33600000-6	Acidum ascorbicum 500 mg	Comprimat	22000	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Comprimat masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	15928.88
4	33600000-6	Acidum fusidicum 10 mg/g 5 g	Flacon	300	ATC S01AA13. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai	23460.00

						mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
5	33600000-6	Acidum hopantenicum 250 mg	Comprimat	9500	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	29530.28	
6	33600000-6	Adenosini triphosphas+Cocarboxylasum+ Cyanocobalaminum+ Nicotinamidum+ Lidocainum (analog Cocarnit) 10 mg+50 mg+0.5 mg+20 mg/2 ml	Fiolă	3360	ATC A11JC. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	173937.96	

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
7	33600000-6	Allohol/Allochol (sau echivalentul) 80 mg+40 mg+5 mg+25 mg	Comprimat	6500	ATC A05AX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	2222.32
8	33600000-6	Alprazolamum 1 mg	Comprimat	10800	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). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea	11964.19

					semnăturii electronice a ofertantului).	
9	33600000-6	Ammonium causticum 10% 10 ml	Flacon	2000	<p>ATC D08AX. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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.**Ofertantul va prezenta Aviz sanitar, valabil la momentul deschiderii ofertelor, eliberat de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică (ANSP), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.</p>	11270.00
10	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 2000 mg+200 mg	Flacon	1250	<p>ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul</p>	488938.17

					<p>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. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
--	--	--	--	--	---	--

11	33600000-6	Ampicillinum + Sulbactamum 1000 mg+500 mg	Flacon	1000	<p>ATC J01CR01. Forma farmaceutica pulb./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).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	48300.00
12	33600000-6	Analog "Nutriflex Lipid Peri" (40 g Aminoacizi+80 g Carbohidrati+50 g Lipide)/1250 ml	Punga tri-compartimentala	800	<p>ATC B05BA10. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Punga tricompartmentala. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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. **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica</p>	459579.38

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
13	33600000-6	Analog "Nutriflex Omega Special" (70.1 g Aminoacizi + 180 g Carbohidrați + 50 g Lipide)/1250 ml	Punga tri-compartimentala	2110	<p>ATC B05BA10. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Punga tricompartmentala. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu</p>	1269861.46

					<p>o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
14	33600000-6	Arginini aspartas 200 mg/ml 100 ml	Flacon	65	<p>ATC C01E. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al</p>	8768.18

					medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
15	33600000-6	Betaxololum 0.25% 5 ml	Flacon	150	ATC S01ED02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	7530.71
16	33600000-6	Botulinum A toxin 500 U	Flacon	20	ATC M03AX01. 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). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al	128616.00

					<p>medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din termenul 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. **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</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
--	--	--	--	--	--	--

17	33600000-6	Calcii carbonas + Cholecalciferolum 500 mg/200 UI	Comprimat	2500	<p>ATC A12AX. Forma farmaceutica Comprimat masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	3249.33
18	33600000-6	Calcii carbonas + Cholecalciferolum 500 mg+400 UI	Comprimat	14800	<p>ATC A12AX. Forma farmaceutica Comprimat/comprimat masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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. **În cazul ofertării unui medicament</p>	32858.81

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
19	33600000-6	Camphora+Benzylnicotinatum+ Oleum Terebenthinae+Capsaicinum+ Dimexidum (analog Capsicam) 3g+3g+3g+0.2g+5g/100g	Gram	15000	<p>ATC M02AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial</p>	18569.63

					pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
20	33600000-6	Cefpodoximum 200 mg	Comprimat	500	ATC J01DD13. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	86997.50
21	33600000-6	Centaurii herba+Levistici radix+Rosmarini folium 18 mg+18 mg+18 mg	Draje	19700	ATC G04BX. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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	44299.59

					(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
22	33600000-6	Cetraria islandica L. 80 mg	Pastilă	6300	ATC R02A. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura pastila. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	12225.21
23	33600000-6	Chlorbutanolum hemihydratum+Levomentholum+Camphora+Oleum Eucalypti (analog Cameton) 10 mg+10 mg+10 mg+10 mg/g 20 ml	Flacon	430	ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaringian/nazal, emulsie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea	16343.23

					semnăturii electronice a ofertantului).	
24	33600000-6	Ciprofloxacinum 3 mg/g 5 g	Tub	200	ATC S01AX13. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	12903.00
25	33600000-6	Clotrimazolum 500 mg	Bucată	500	ATC G01AF02. Forma farmaceutica Capsule moi vaginale/Ovule. Mod de administrare intravaginal. Unitatea de masura bucata. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea	18572.50

					semnăturii electronice a ofertantului).	
26	33600000-6	Cytidin-5'-disodium monophosphatum + Uridinum 5 mg+1.33 mg	Capsulă	360	ATC N07XX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1749.48
27	33600000-6	Deflazacortum 22,75 mg / ml	Mililitru	1040	ATC H02AB13. Forma farmaceutica picaturi orale, suspensie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea	21862.88

					semnăturii electronice a ofertantului).	
28	33600000-6	Dexketoprofenum 25 mg	Plic	3000	<p>ATC M01AE17. Forma farmaceutica Granule p/u sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	14123.96
29	33600000-6	Dextranum + Hypromellosum 1 mg+3 mg/ml 15 ml	Flacon	81	<p>ATC S01XA20. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	5423.66

30	33600000-6	Dextromethorphanum 6,6 mg/5 ml 150 g sau 27 mg/15 ml	Flacon	130	<p>ATC R05DA09. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	5362.57
31	33600000-6	Diclofenacum 50 mg	Plic	150	<p>ATC M01AB05. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	572.54

32	33600000-6	Diltiazemum 5 mg/ml 5 ml	Fiolă	240	<p>ATC C08DB01. 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). *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 termenul 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. **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</p>	1174932.00
----	------------	--------------------------	-------	-----	--	------------

					<p>extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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,</p>
--	--	--	--	--	---

					Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
33	33600000-6	Dimethiconum+Guaiazulenum 300 mg+4 mg	Capsulă	300	ATC A02AF. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1023.44
34	33600000-6	Diosminum+Hesperedinum 450 mg+50 mg	Comprimat	2600	ATC C05CA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea	4955.63

					semnăturii electronice a ofertantului).	
35	33600000-6	Doktor Mom Herbal Cough Lozenges (sau echivalentul) -	Pastilă	7800	ATC R05CA10. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare extern. Unitatea de masura pastila. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	11176.62
36	33600000-6	Doxylaminum 15 mg	Comprimat	1200	ATC N05CM. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	2588.47

37	33600000-6	Duovit (sau echivalentul) -	Draje	8800	<p>ATC A11AA03. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	10882.04
38	33600000-6	Eptifibatidum 2 mg/ml 10 ml	Flacon	185	<p>ATC B01AC16. 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>*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 termenul 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. **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul</p>	397842.50

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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.</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
39	33600000-6	Eptifibatidum* 0.75 mg/ml 100 ml	Flacon	5	<p>ATC B01AC16. 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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. **În</p>	50025.00

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
40	33600000-6	Esketaminum 25 mg/ml 2 ml	Fiolă	100	<p>ATC N01AX14. 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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu</p>	3450.00

					<p>o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
41	33600000-6	Esmololum 10 mg/ml 10 ml	Fiolă	205	<p>ATC C07AB09. 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). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate</p>	36762.29

					<p>restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din termenul 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. **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</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>originea acestuia trebuie să fie identice atât în Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
--	--	--	--	--	---	--

42	33600000-6	Ferrimanitolum ovoalbuminum 40 mg	Plic	800	<p>ATC B03AB. Forma farmaceutica Granule p/u solutie buvabila. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.</p> <p>Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	9393.38
43	33600000-6	Flurbiprofenum 8,75 mg	Pastilă	600	<p>ATC R02AX01. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare extern. Unitatea de masura pastila. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	1857.27

44	33600000-6	Fosfomicinum 3 g	Plic	1280	<p>ATC J01XX01. Forma farmaceutica Granule p/u sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	53834.72
45	33600000-6	Glycinum 100 mg	Comprimat	3980	<p>ATC N07XX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	2684.41

46	33600000-6	Griseofulvinum 125 mg	Comprimat	20000	<p>ATC D01BA01. 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).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. **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</p>	35640.80
----	------------	-----------------------	-----------	-------	---	----------

					<p>extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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,</p>
--	--	--	--	--	---

					Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
47	33600000-6	Haloperidolum 2 mg/ml 30 ml	Flacon	1000	<p>ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. **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</p>	20319.24

					<p>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)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau -</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					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.	
48	33600000-6	Hedera helix 35 mg	Pastilă	2500	ATC R05CA12. Forma farmaceutica Pastile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura pastila. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	10996.88
49	33600000-6	Heparini natrium + Prednisolonum + Polidocanolum (Lauromacrogolum 400) 120 UI+1.675 mg+30 mg	Supozitor	5900	ATC C05AX03. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai	28893.92

						mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
50	33600000-6	Heparini natrium + Prednisolonum + Polidocanolum (Lauromacrogolum 400) 65 UI+2.233 mg+30 mg/g 20 g	Tub	200	ATC C05AX03. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	9520.85	
51	33600000-6	Hydrosminum 200 mg	Capsulă	3000	ATC C05CA05. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	11436.75	

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
52	33600000-6	Hydroxychloroquinum 200 mg	Comprimat	1220	ATC P01BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1974.58
53	33600000-6	Ibuprofenum 50 mg/g	Gram	4500	ATC M02AA13. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea	4922.46

					semnăturii electronice a ofertantului).	
54	33600000-6	Immunoglobulinum humanum 50 mg/ml 50 ml	Flacon	140	<p>ATC J06BA02. 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>*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 termenul 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. **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</p>	313087.18

					<p>medicamentului din țara de origine (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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 -</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
55	33600000-6	Immunoglobulinum/Immunoglobulinum humanum 100 mg/ml 50 ml	Flacon	314	ATC J06BA02. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1381207.50
56	33600000-6	Interferonum alfa-2b 100000 UI/ml 5 ml	Flacon	50	ATC L03AB05. Forma farmaceutica Picaturi nazale. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	3791.55

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
57	33600000-6	Ipidacrinum 20 mg	Comprimat	3750	ATC N07AA. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	12727.05
58	33600000-6	Kalii chloridum 22,5% - 10 ml	Fiolă	1850	ATC B05XA01. 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). *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 termenul 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. **În	17799.09

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
59	33600000-6	Lactobacillus acidophilus+Bifidobacterium longum+Bifidobacterium bifidum+Bifidobacterium infantis 5x10 ⁹ CFU	Capsulă	8200	<p>ATC A07FA01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai</p>	89993.32

						mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
60	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	Fiolă	340	ATC N01BB10. Forma farmaceutica Sol. inj./Conc. pentru sol. perf.. Mod de administrare epidural. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	13348.31	
61	33600000-6	Levofloxacinum 750 mg	Comprimat	1400	ATC J01MA12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial	26059.94	

					<p>pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	
62	33600000-6	Levosimendanum 2.5 mg/ml 5 ml	Fiolă	34	<p>ATC C01CX08. 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). *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 termenul 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. **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</p>	435092.12

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul ofertat este autorizat (la momentul deschiderii ofertelor) - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					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.	
63	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 10% 2 ml	Fiolă	16000	ATC C01BB01. 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). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	16939.04
64	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	Fiolă	30000	ATC N01BB02. 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). *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 termenul	25554.15

					<p>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. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
--	--	--	--	--	---	--

65	33600000-6	L-ornitina-L-aspartat 3 g/5 g	Plic	1000	<p>ATC A05BA. Forma farmaceutica Granule p/u sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	18991.10
66	33600000-6	Lysozymum+Pyridoxinum 20 mg+10 mg	Comprimat	10600	<p>ATC R02AA20. Forma farmaceutica Comprimate de supt. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	22864.78

67	33600000-6	Macrogolum 64 g sau 73,69 g	Plic	100	<p>ATC A06AD15. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	4257.01
68	33600000-6	Mebicarum 300 mg	Bucată	1200	<p>ATC N06BX. 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> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	6310.74

69	33600000-6	Meldonium 500 mg	Bucată	21780	<p>ATC C01EB22. 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> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	59531.71
70	33600000-6	Metamizoli natrium+Pitofenonum+Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	Fiolă	52800	<p>ATC A03DA02. 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> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	438635.21

71	33600000-6	Metamizolum natricum 500 mg	Comprimat	2400	<p>ATC N02BB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	1380.00
72	33600000-6	Mexazolamum 1 mg	Comprimat	1000	<p>ATC N05BA. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	5715.16

73	33600000-6	Milrinonum 1 mg/ml 10 ml	Fiolă	1180	<p>ATC C01CE02. 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). *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 termenul 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. **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</p>	77045.71
----	------------	--------------------------	-------	------	--	----------

					<p>extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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,</p>
--	--	--	--	--	---

					Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
74	33600000-6	Mirtazapinum 30 mg	Comprimat	3000	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	9286.37
75	33600000-6	Morphinum 10 mg	Comprimat	3000	ATC N02AA01. Forma farmaceutica Comprimate cu eliberare prelungita. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	15649.20

					<p>valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>Moldova (acestea pot fi oferitate 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
76	33600000-6	Naproxenum 550 mg	Comprimat	5050	<p>ATC M01AE02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu</p>	20288.50

					o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
77	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 400 ml	Flacon de sticlă	11000	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon de sticla. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	157238.24
78	33600000-6	Natrii chloridum 50 mg/ml 10ml	Flacon	400	ATC S01XA03. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/nazale. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai	20029.55

					mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
79	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	Flacon	41471	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). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	675704.84
80	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	Flacon	41471	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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	413486.61

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
81	33600000-6	Natrii picosulfas 7,5 mg/ml	Mililitru	700	ATC A06AB08. 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). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1158.88
82	33600000-6	Neomycinum + Polymyxinum B + Nystatinum 35000 UI+35000 UI+100000 UI	Capsulă	1800	ATC G01AA51. Forma farmaceutica Capsule moi vaginale. Mod de administrare prin instilare intravaginala (destinat doar pentru fetite si adolescente). Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial	18650.49

					pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
83	33600000-6	Nimesulidum 100 mg	Comprimat	1200	ATC M01AX17. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1022.17
84	33600000-6	Nimesulidum 100 mg	Plic	1200	ATC M01AX17. Forma farmaceutica Granule/susp. orala sau pulb./sol.oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial	3807.83

					pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
85	33600000-6	Oxymetazolinum 0.5 mg/ml	Mililitru	440	<p>ATC R01AA05. Forma farmaceutica Spray nazal, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	1445.14
86	33600000-6	Pancreatinum 25 UA	Comprimat	88000	<p>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).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial</p>	50549.40

					<p>pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
87	33600000-6	Pancreatinum 25000 UI lipaza	Capsulă	1800	<p>ATC A09AA02. Forma farmaceutica Capsule/Capsule gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu</p>	8548.27

					mai puțin de 60% din termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
88	33600000-6	Paracetamolum + Acidum ascorbicum + Phenylephrini hydrochloridum 750 mg+10 mg+60 mg	Plic	1800	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Pulb./susp. orala sau Pulb./sol. orala sau Granule/sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	9883.42
89	33600000-6	Paracetamolum + Chlorphenaminum + Pseudoephedrinum 500 mg+4 mg+60 mg	Plic	2910	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu	11712.75

					mai puțin de 60% din termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
90	33600000-6	Paracetamolum+Pseudoephedrinum+Chlorphenaminum 251 mg+61.2 mg+2.54 mg (250 mg+61 mg+2.5 mg)	Comprimat	2000	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	4115.16
91	33600000-6	Passiflora incarnata 100 mg	Comprimat	2300	ATC N05CM. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu	6250.14

					o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
92	33600000-6	Pentoxifyllinum 400 mg	Comprimat	700	ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	1431.13
93	33600000-6	Phenazonum+Lidocainum 40-45,52 mg+10-11,4 mg/ml 15-16 ml	Flacon	97	ATC S02DA30. Forma farmaceutica Picaturi auriculare, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate	3227.82

					de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
94	33600000-6	Phenylephrinum 25 mg/ml 10 ml	Flacon	500	ATC S01FB01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	20932.53
95	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul) -	Draje	11660	ATC A11AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	18387.76

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
96	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul) 150 ml	Flacon	400	ATC A11BA. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	20946.84
97	33600000-6	Piracetamum + Cinnarizinum 400 mg+25 mg	Bucată	10800	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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	15024.47

					(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
98	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 150 mg	Comprimat	600	<p>ATC C01BC03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	1474.39
99	33600000-6	Prourokinasum 5000 UI	Fiolă	200	<p>ATC B01AD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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. **În</p>	26450.00

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii Moldova (acestea pot fi oferate</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
100	33600000-6	Quetiapinum 25 mg	Comprimat	900	<p>ATC N05AH04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai</p>	4073.24

						mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
101	33600000-6	Remdesevir 100 mg	Flacon	420	ATC -. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau pulb. liof./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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.**În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul va prezenta următoarele documente: 1. Documente prin care se confirmă autorizarea (inclusiv condiționată) de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau autorizarea (inclusiv condiționată) de către Biroul Federației de Control asupra calității alimentelor și medicamentelor (FDA SUA) sau autorizarea (inclusiv condiționată) în cel puțin una	148281.00	

					dintre următoarele țări: Elveția, Canada, Australia, Japonia sau autorizarea (inclusiv condiționată) în una din țările Spațiului Economic European (SEE) sau autorizarea (inclusiv condiționată) în țara de origine, confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 2. Acord privind licențierea producerii (RDV License Agreement) prin care se confirmă că producătorul medicamentului original oferă consimțământul privind producerea medicamentului de către alți producători (valabil la momentul deschiderii ofertelor), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului; 3. Certificat GMP (valabil la momentul deschiderii ofertelor) - copie, în limba de stat sau rusă sau engleză, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	
102	33600000-6	Retinolum+Cholecalciferolum+Cyanocobalaminum+Thiamini hydrochloridum+Riboflavinum+Nicotinamidum+Dexpanthenolum+...+Alfa-tocoferolum (analog Demoton T) 15000 UI+1000 UI+750 mcg+75 mg+10 mg+125 mg+30 mg+...+10 mg/10 ml	Fiolă	2500	ATC A11JA. 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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial	274335.38

					<p>pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
103	33600000-6	Revit (sau echivalentul) -	Draje	433000	<p>ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul</p>	51836.60

					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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
104	33600000-6	Risperidonum 25 mg+2 ml	Flacon	10	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Pulbere+solv./susp.inj. cu elib. prelung.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	14622.42
105	33600000-6	Rivaroxabanum 10 mg	Comprimat	7810	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul	313374.41

					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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
106	33600000-6	Rivaroxabanum 15 mg	Comprimat	7560	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	293366.86
107	33600000-6	Rivaroxabanum 20 mg	Comprimat	2390	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu	92744.28

					o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
108	33600000-6	Saccharomyces boulardii 250 mg	Plic	5900	ATC A07FA02. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	51847.58
109	33600000-6	Sacubitrilum + Valsartanum 24 mg + 26 mg	Comprimat	560	ATC C09DX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial	13503.01

					pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
110	33600000-6	Salbutamol 1 mg/ml 2 ml	Fiolă	100	ATC R03AC02. Forma farmaceutica Soluție de inhalat prin nebulizare. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	454.54
111	33600000-6	Sinupret (sau echivalentul) -	Draje	3500	ATC R05X. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	4807.46

					valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
112	33600000-6	Sinupret extract (sau echivalentul) 160 mg	Draje	900	ATC R05X. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	5481.67
113	33600000-6	Sinupret Forte (sau echivalentul) -	Draje	900	ATC R05X. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	3718.34

114	33600000-6	Sodium hyaluronate 1.5 mg/ml 10 ml	Flacon	50	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	4704.22
115	33600000-6	Sotalolol 80 mg	Comprimat	800	ATC C07AA07. 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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani. **În cazul ofertării unui medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), ofertantul	1100.78

					<p>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)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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.</p>	
--	--	--	--	--	---	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
116	33600000-6	Spiritus dichlorbenzylicus + Amylmetacrezolum 1.2 mg+0.6 mg	Bucată	1844	<p>ATC R02AA20. Forma farmaceutica Comprimare de supt/Pastile. Mod de administrare extern. Unitatea de masura bucata. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani</p>	3769.15

					(confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
117	33600000-6	Streptocidum + Norsulfazolum 0.025+0.025 g/ml	Mililitru	3520	<p>ATC R02AA20. Forma farmaceutica Spray bucofaring.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura mililitru. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	7564.90
118	33600000-6	Sulodexidum 250 ULS	Capsulă	1600	<p>ATC B01AB11. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea</p>	11288.95

					semnăturii electronice a ofertantului).	
119	33600000-6	Taurinum+Crataegus sanguinea+Leonurus Cardiaca 867 mg+43 mg+87 mg	Comprimat	960	ATC C01EX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	2913.68
120	33600000-6	Telmisartanum 40 mg	Comprimat	120	ATC C09CA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	256.62

121	33600000-6	Telmisartanum 80 mg	Comprimat	100	<p>ATC C09CA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	296.01
122	33600000-6	Terazosinum 2 mg	Comprimat	100	<p>ATC G04CA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	493.96

123	33600000-6	Terazosinum 5 mg	Comprimat	100	<p>ATC G04CA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	674.68
124	33600000-6	Terbinafinum 10 mg/g	Gram	1800	<p>ATC D01AE15. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	3718.34

125	33600000-6	Tetracyclinum + Hydrocortisonum + Benzocainum 10 mg+5 mg+4 mg/g 18 g	Tub	606	<p>ATC C05AA01. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	18541.02
126	33600000-6	Tetracyclinum + Hydrocortisonum + Benzocainum 20 mg + 10 mg + 8,30 mg	Supozitor	240	<p>ATC C05AX03. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare extern. Unitatea de masura Supozitor. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).</p>	766.37

127	33600000-6	Thiaminis nistras+Pyridoxini hydrochloridum+Cyanocobalaminum 15 mg+10 mg+0.02 mg	Comprimat	1000	ATC A11DB. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	2991.15
128	33600000-6	Thiaminum+Riboflavinum+ Nicotinamidum+ Dexpanthenolum+ Pyridoxinum (analog Demoton-B Neo) (10 mg+ 4 mg+ 40 mg+ 6 mg+ 4 mg)/2 ml	Fiolă	1000	ATC A11EA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	13030.08

129	33600000-6	Ticagrelorum 90 mg	Comprimat	1000	<p>ATC B01AC24. 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).</p> <p>*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 termenul 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. **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</p>	24451.53
-----	------------	--------------------	-----------	------	---	----------

					<p>extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente)</p> <p>- 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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,</p>
--	--	--	--	--	---

					Canada, Japonia, Australia, cerința privind prezentarea Certificatului GMP nu este obligatorie.	
130	33600000-6	Tocilizumabum 20 mg/ml 10 ml	Flacon	50	ATC L04AC07. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	330349.18
131	33600000-6	Tolterodinum 2 mg	Comprimat	280	ATC G04BD07. 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). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o	1379.58

					<p>valabilitate de pînă la 2 ani. **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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, cât și în documentele prezentate. Cerința dată nu se referă la medicamentele fabricate pe teritoriul Republicii</p>
--	--	--	--	--	--

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. 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>	
132	33600000-6	Triovit (sau echivalentul) -	Capsulă	14080	<p>ATC A11AA04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul inițial pentru medicamentele cu</p>	22974.83

					o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de pînă la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
133	33600000-6	Tyrothricinum + Lidocaini hydrochloridum + Chlorhexidini gluconas (analog Trachisan) 0.5 mg+1 mg+1 mg	Comprimat	2400	<p>ATC R02AX. Forma farmaceutica Comprimate de supt. Mod de administrare extern. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate și neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p>*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 termenul 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. **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</p>	7609.87

					<p>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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2, 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 Specificația tehnică F 4.1 și Specificația de preț F 4.2. În cazul în care medicamentul oferat este autorizat (la momentul</p>	
--	--	--	--	--	--	--

					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.	
134	33600000-6	Undevit (sau echivalentul) -	Draje	34000	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	9161.13
135	33600000-6	Valeriana officinalis + Melissa officinalis + Mentha piperita 87.5 mg+17.5 mg+17.5 mg	Capsulă	2700	ATC N05CM. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al	11014.68

					medicamentelor va constitui nu mai puțin de 60% din termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
136	33600000-6	Valeriana officinalis + Melissa officinalis + Mentha piperita/Extractum Valerianae siccum + Extractum Menthae piperitae siccum + Extractum Melissa siccum 125 mg+25 mg+25 mg	Capsulă	1800	ATC N05CM. Forma farmaceutica Capsule/Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	5612.81
137	33600000-6	Venenum Viperae Bersus siccum+Acidum salicylicum+Camphorae+Oleum terebentinae (analog Viprosal B) 2.5U+0.5g+1.5g+1.5g	Gram	28000	ATC M02AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu	30770.32

					mai puțin de 60% din termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
138	33600000-6	Wobenzym (sau echivalentul) -	Comprimat	1000	ATC M09AB. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *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 termenul 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 (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	2708.83
139	33600000-6	Xeroformium + Extractum Belladonnae spissum + Zinci sulfas 100 mg+30 mg+50 mg	Supozitor	5740	ATC C05AX02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor. Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). *Ofertantul va prezenta o declarație prin care se garantează că termenul de valabilitate restant (la momentul livrării) al medicamentelor va constitui nu	12961.06

					mai puțin de 60% din termenul inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de 2 ani și mai mult și de 80% din cel inițial pentru medicamentele cu o valabilitate de până la 2 ani (confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului).	
Valoarea totală estimativă						11 178 198.02

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 admit

(indicați se admite sau nu se admite)

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

12. Termenul de valabilitate a contractului: 31.12.2022

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):

_____ - _____

(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.	Denumirea documentului/cerințelor	Cerințe suplimentare	Obl.
1	Garanția pentru ofertă (F3.2)	Prevăzută în punctul IPO 23,1; conform formularului F 3.2 din Documentația standard, confirmată prin semnătura electronică a Participantului;	+

2	Oferta	Formularul ofertei F3.1 - original - confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului	+
3	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin semnătura electronică aParticipantului;	+
4	Specificația tehnică F4.1	- confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
5	Specificația de preț F 4.2	Specificații de preț - confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului.	+
6	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform cerințelor, cu aplicarea suplimentară a semnăturii șielectronice aParticipantului.	+
7	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii sau Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice - copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. 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	+
8	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară - copie confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului.	+
9	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	+
10	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), confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+
11	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului..	+

12	Declarație privind confirmarea identității beneficiarilor efectivi și neîncadrarea acestora în situația condamnării pentru participarea la activități ale unei organizații sau grupări criminale, pentru corupție, fraudă și/sau spălare de bani	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.	+
----	--	--	---

16. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse 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): _____ -

19. Criteriul de evaluare aplicat pentru adjudecarea contractului: *Evaluarea va fi efectuată per lot, la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor*

20. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

- Conform SIA “RSAP” MTender

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

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

22. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

23. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP” MTender

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

24. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertele vor fi depuse prin SIA “RSAP” Mtender, care poate fi accesat de orice persoană fizică și juridică.

25. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: limba de stat.

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

27. 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

28. 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): ____ - ____

29. În cazul achizițiilor periodice, calendarul estimat pentru publicarea anunțurilor viitoare: ____ - ____

30. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 09.07.2021

31. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 09.07.2021

32. 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	+

33. 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): _____ Nu _____

(se specifică da sau nu)

34. Alte informații relevante: _____ - _____

Conducătorul grupului de lucru: Ivan ANTOCI _____

L.Ș.