

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2026 (Lista de bază, repetat nr. 5 + Lista suplimentară nr. 1, repetat nr. 4 + Lista suplimentară nr. 2, repetat nr. 4)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://capcs.gov.md/storage/documents/xy6RNJJ3i0lYz4iDxDZ9Q2h7E4po51ZVy4ZyVx95.pdf>

1. Denumirea autorității contractante: **Centrul pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate**

2. IDNO: **1016601000212**

3. Adresa: **MD-2005, Republica Moldova, mun. Chișinău, or. Chișinău, str. G. Vieru 22/2**

4. Numărul de telefon/fax: 068 99 84 26; 022-222-490; 068 99 84 29.

5. Adresa de e-mail și pagina web oficială ale autorității contractante: **office@capcs.gov.md; <https://capcs.gov.md/>**

6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **<https://capcs.gov.md/page/proceduri-de-achizitii>**

7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate**

8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

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

1	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg	bucata	5470	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comprimate efervescente sau Pulb./sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	11.598,59
2	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	mililitru	68800	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	12.583,52
3	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	comprimat	37650	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12.985,49
4	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg	flacon	150	ATC B01AC06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	27.777,78
5	33600000-6	Acidum ascorbicum 100 mg/ml 30 ml	flacon	75	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2.083,33
6	33600000-6	Acidum diatrizoicum+N-methylglucaminum 597.3 mg/159 mg/ml 20 ml	Fiola	1000	ATC V08AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	62.219,80
7	33600000-6	Acidum ethacrynicum 50 mg	comprimat	200	ATC C03CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	868,16
8	33600000-6	Acidum fusidicum 10 mg/ml 5 ml	flacon	33	ATC S01AA13. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2.207,94
9	33600000-6	Acidum hopantenicum 10% 100 ml	flacon	180	ATC N06BX. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	21.000,01
10	33600000-6	Adenosini phosphas 10 mg/ml	fiola	21945	ATC C01EB10. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	41.476,05
11	33600000-6	Allohol/Allochol (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) 80 mg+40 mg+5 mg+25 mg	comprimat	30050	ATC A05AX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10.697,80
12	33600000-6	Alprostadilum 60 mcg	fiola	50	ATC C01EA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23.148,15

13	33600000-6	Aminosol-Neo 10% 500 ml	flacon	9948	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	688.933,82
14	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg	flacon	7640	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	130.299,44
15	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	mililitru	950	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	13.971,94
16	33600000-6	Ampicillinum + Sulbactamum 1000 mg+500 mg	flacon	100	ATC J01CR01. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	6.020,24
17	33600000-6	Arginini aspartas + Cyproheptadini alfa-ketoglutaratum 1 g + 3 mg/10 ml	flacon	100	ATC A15. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	856,14
18	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml	flacon	55359	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2.158.065,43
19	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml	flacon	16400	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	966.735,72
20	33600000-6	Aztreonamum 1000 mg	flacon	100	ATC J01DF01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20.000,00
21	33600000-6	Baclofenum 10 mg	comprimat	9850	ATC M03BX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15.760,00
22	33600000-6	Barium sulphate 80-100 g	Plic	30000	ATC V08BA02. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala/rectală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	3.023.886,00
23	33600000-6	Betamethasonum+Acidum salicylicum 0.5 mg+20 mg/g 30 ml sau 0,64 mg+20 mg/g 30 ml	flacon	25	ATC D07XC01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.050,00
24	33600000-6	Bifidobacterium animalis subsp. lactis 10 ⁹ CFU 1.5 g	plic	7150	ATC A07FA. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	47.124,94

25	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	comprimat	35700	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8.568,00
26	33600000-6	Butamiratum 5 mg/ml 20 ml	flacon	52	ATC R05DB13. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3.801,29
27	33600000-6	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml	fiola	24810	ATC N06BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	25.417,85
28	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	comprimat	16480	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6.882,05
29	33600000-6	Calcium-Magnesium inositohexaphosphatum+Calcium gluconas+Ergocalciferolum (analog D-Calcin) 125 mg+375 mg+3000 UI	flacon	51	ATC A12AX. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3.919,45
30	33600000-6	Captoprilum 12.5 mg	comprimat	16150	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10.311,78
31	33600000-6	Carbacholum 0.01% 1.5 ml	flacon	557	ATC S01EB02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	111.400,00
32	33600000-6	Carbomerum 0.25% 10 g	tub	80	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	5.185,18
33	33600000-6	Cefaclorum 125 mg/5 ml 100 ml	flacon	387	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	36.223,20
34	33600000-6	Cefaclorum 250 mg	capsula	3690	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	21.104,96
35	33600000-6	Cefaclorum 250 mg/5 ml 100 ml	flacon	614	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	88.416,00

36	33600000-6	Cefaclorum 500 mg	capsula	11210	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	134.520,00
37	33600000-6	Ceftobiprolum 500 mg	flacon	200	ATC J01DI01. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	798.148,16
38	33600000-6	Ceftriaxonum 500 mg	flacon	22990	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	134.691,51
39	33600000-6	Celecoxibum 200 mg	capsula	375	ATC M01AH01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	1.425,00
40	33600000-6	Centaurii herba+Levistici radix+Rosmarini folium/Herba Centauri + Radix Levistici + Folium Rosmarini 100 ml	flacon	53	ATC G04BX. Forma farmaceutica Lichid oral sau Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4.493,57
41	33600000-6	Chloramphenicolum 1000 mg	flacon	2547	ATC J01BA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	62.528,85
42	33600000-6	Cholecalciferolum 2000 UI	capsula	400	ATC A11CC05. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	851,84
43	33600000-6	Cholini salicylas 20% 10 ml	flacon	398	ATC S02D. Forma farmaceutica Picaturi auriculare, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	13.729,85
44	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 100 mg/ml 1 ml	fiola	50	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	783,68
45	33600000-6	Chondroitinum+Glucosaminum 200 mg+250 mg	capsula	4000	ATC M09AX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	16.444,40

46	33600000-6	Cilostazolium 100 mg	comprimat	300	ATC B01AC23. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	831,60
47	33600000-6	Ciprofloxacinum 3 mg/g 5 g	tub	702	ATC S01AX13. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	50.010,97
48	33600000-6	Cisatracurium 2 mg/ml 10 ml	fiola	350	ATC M03AC11. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	59.769,36
49	33600000-6	Clarithromycinum 250 mg/5 ml	mililitru	26000	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	12.038,00
50	33600000-6	Clonidinum 150 mcg/ml 1ml	fiola	420	ATC C02AC02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3.888,91
51	33600000-6	Colagenasum + Chloramphenicolum (analog Irujol) 0,6 U/g + 10 mg/g 30 g	tub	93	ATC D03BA02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	24.344,83
52	33600000-6	Cystone (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	comprimat	35200	ATC G04BC. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	37.903,36
53	33600000-6	Cytochromum C 0,25% 4 ml	flacon	50	ATC C01CX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2.314,81
54	33600000-6	Dantrolenum sodium 20 mg	flacon	7	ATC M03CA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11.830,00
55	33600000-6	Dapsonum 100 mg	comprimat	700	ATC J04BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	20.475,00
56	33600000-6	Deferoxaminum 500 mg	flacon	1080	ATC V03AC01. Forma farmaceutica Pulbere pentru solutie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	39.999,96

57	33600000-6	Dexamethasonum 1 mg/ml 3,5 g	tub	831	ATC S01BA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	43.793,70
58	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	tub	1171	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	25.845,14
59	33600000-6	Dexamethasonum+Tobramycinum 1 mg+3 mg/ml 5 ml	flacon	1964	ATC S01CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	25.924,80
60	33600000-6	Dexpanthenolum 5%	gram	3920	ATC S01XA12. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	36.659,25
61	33600000-6	Dextranum 6% 200 ml	flacon	1119	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	38.336,16
62	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	fiola	10	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	24,70
63	33600000-6	Diclofenacum 50 mg	bucata	2260	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate gastrorezistente/Drajeuri. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1.423,80
64	33600000-6	Dienogestum 2 mg	comprimat	280	ATC G03DB08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.626,09
65	33600000-6	Diltiazemum 180 mg	capsula	220	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	710,75
66	33600000-6	Diltiazemum 5 mg/ml 5 ml	fiola	23	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	18.124,00
67	33600000-6	Diltiazemum 60 mg	comprimat	600	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	644,46

68	33600000-6	Diltiazemum 90 mg	capsula	3620	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	6.703,88
69	33600000-6	Dimethiconum + Guaiazulenum (analog Pepsane) 3 g+0,004 g 10 g	plic	2330	ATC A02AF. Forma farmaceutica Gel oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	13.331,79
70	33600000-6	Dimethindenum/Dimetindenum 1 mg/ml	mililitru	3985	ATC R06AB03. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	3.909,29
71	33600000-6	Dimethylsulfoxidum 50 ml	flacon	2456	ATC M02AX03. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	95.193,82
72	33600000-6	Doxazosinum 4 mg	comprimat	450	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.612,49
73	33600000-6	Doxazosinum 8 mg	comprimat	450	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.971,67
74	33600000-6	Doxofyllinum 400 mg	comprimat	800	ATC R03DA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	962,96
75	33600000-6	Droperidolum 2,5 mg/ml	mililitru	11585	ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	25.958,51
76	33600000-6	Ephedrinum 10 mg/ml	fiola	1010	ATC R01AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	18.703,69
77	33600000-6	Ephedrinum 50 mg/ml 1 ml	fiola	235	ATC R03CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	9.927,20
78	33600000-6	Epinephrinum 0,15 mg/0,3 ml	stilou injector preumplut	10	ATC C01CA24. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector preumplut Mod de administrare i/m. Unitatea de masura stilou injector preumplut	11.493,52
79	33600000-6	Epinephrinum 0,3 mg/0,3 ml	stilou injector preumplut	4500	ATC C01CA24. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector preumplut. Mod de administrare i/m.	18.480,60

					Unitatea de masura: stilou injector preumplut	
80	33600000-6	Eplerenonum 50 mg	comprimat	700	ATC C03DA04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4.879,91
81	33600000-6	Eptacogum alfa activatum 240-250 KIU	flacon	10	ATC B02BD08. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon. <i>Evaluarea ofertelor depuse pentru lotul dat va fi efectuat conform criteriului: per lot, la prețul cel mai scăzut fără TVA per KIU, cu corespunderea tuturor cerințelor.</i>	87.360,38
82	33600000-6	Erythromycinum 200-250 mg	comprimat	1280	ATC J01FA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.773,38
83	33600000-6	Esmololum 10 mg/ml 10 ml	fiola	235	ATC C07AB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23.674,98
84	33600000-6	Ethinylestradiolum+Gestodenum 0.02 mg+0.075 mg	bucata	1770	ATC G03AA10. Forma farmaceutica Draje/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	3.217,33
85	33600000-6	Extractum folia Eucalypti 20 mg/ml 20 ml	flacon	150	ATC D08AX10. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.650,00
86	33600000-6	Febuxostatium 80 mg	comprimat	484	ATC M04AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3.702,60
87	33600000-6	Fenoterolum 100 mcg/doza 200 doze	flacon	239	ATC R03AC04. Forma farmaceutica Solutie de inhalat presuriz.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	23.661,00
88	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/ml 30 ml	flacon	90	ATC B03AB05. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4.636,80
89	33600000-6	Ferri carboxymaltosum 50 mg Fier/ml 2 ml	flacon	20	ATC B03AC. Forma farmaceutica Dispersie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	29.479,67

90	33600000-6	Flecainidum 100 mg	comprimat	150	ATC C01BC04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.800,00
91	33600000-6	Fluoresceinum natrium 100 mg/ml 5 ml	flacon	24	ATC S01JA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	42.648,00
92	33600000-6	Fluoxetinum 20 mg	capsula	6570	ATC N06AB03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	14.462,54
93	33600000-6	Flurbiprofenum 100 mg	comprimat	450	ATC M01AE09. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.081,35
94	33600000-6	Fluticasonum 0.5 mg/g	gram	90	ATC D07AC17. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	265,83
95	33600000-6	Fluticasonum 50 mcg/doza 120 doze	flacon	26	ATC R03BA05. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	1.177,70
96	33600000-6	Fluticasonum/Fluticasoni propionas 125 mcg/1doza 60 doze	flacon	421	ATC R03BA05. Forma farmaceutica Suspensie/inhalat presurizata. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.	58.675,99
97	33600000-6	Fosfomycinum 4 g	flacon	100	ATC J01XX01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	54.691,00
98	33600000-6	Ganciclovirum 1.5 mg/g 5 g	tub	178	ATC S01AD09. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	15.460,33
99	33600000-6	Gentamicinum 0.3% 5 ml	flacon	143	ATC S03AA06. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/auriculare. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.588,89
100	33600000-6	Gentamicinum 40 mg/1 ml	fiola	13470	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	42.161,10
101	33600000-6	Glucosum 10% 200 ml-250 ml	flacon	50	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	248,62

102	33600000-6	Glucosum 20% 200 ml	flacon	405	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7.125,00
103	33600000-6	Glucosum 40% 10 ml	fiola	90820	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	307.670,91
104	33600000-6	Hydralazinum 10 mg	comprimat	290	ATC C02DB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	905,29
105	33600000-6	Hydrocortisoni hemisuccinas 25 mg/5 ml	fiola	1290	ATC D07AA02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj. sau Susp. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	29.795,52
106	33600000-6	Hydrocortisonum 2.5% 2 ml	fiola	600	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj. sau Susp. inj.. Mod de administrare i/v sau i/m. Unitatea de masura fiola.	13.858,38
107	33600000-6	Hydroxychloroquinum 200 mg	comprimat	500	ATC P01BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	822,65
108	33600000-6	Ichthammolum 200 mg/g 25 g	tub	170	ATC D08AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	2.503,74
109	33600000-6	Imipraminum 25 mg	comprimat	9850	ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7.323,48
110	33600000-6	Inosinum 2% 5 ml	fiola	840410	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1.499.291,44
111	33600000-6	Inosinum 200 mg	comprimat	143000	ATC C01DX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	30.530,50
112	33600000-6	Insulinum detemirum 100 UI/ml 3 ml	preumplut	335	ATC A10AE05. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	52.237,39

113	33600000-6	Insulinum glarginum 300 U/ml 1.5ml	preumplut	30	ATC A10AE04. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	5.812,38
114	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 10 ml	flacon	397	ATC A10AD01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	61.707,38
115	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 3 ml	cartus	60	ATC A10AD01. Forma farmaceutica suspensie injectabila in cartus. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura cartus.	3.984,86
116	33600000-6	Interferonum alfa-2b + Diphenhydraminum (analog Oftalmoferon) 10000 UI + 1 mg/ml 5 ml	flacon	145	ATC S01AD05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10.069,38
117	33600000-6	Iodixanolum 320 mg I/ml 100 ml	Flacon	300	ATC V08AB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	146.414,25
118	33600000-6	Iodum 5% 10 ml	flacon	8249	ATC D08AG03. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	64.159,07
119	33600000-6	Iopromidum 623,40 mg/ml 100 ml	flacon	1500	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	801.315,00
120	33600000-6	Iopromidum 768,86 mg/ml 200 ml	Flacon	1300	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1.696.242,60
121	33600000-6	Ipratropii bromidum + Salbutamolum 0,5 mg+2,5 mg/2,5 ml	fiola	1190	ATC R03AL02. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola.	5.042,15
122	33600000-6	Isofluranum 99,9-100% 250 ml	Fil	35	ATC N01AB06. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare prin inhalare. Unitatea de masura flacon + adapter Drager-Fil.	48.862,59
123	33600000-6	Isotretinoinum 10 mg	capsula	600	ATC D10BA01. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	3.541,62

124	33600000-6	Itopridum 50 mg	comprimat	520	ATC A03FA. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.720,68
125	33600000-6	Ivabradinum 5 mg	comprimat	1242	ATC C01EB17. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.300,06
126	33600000-6	Ivermectinum 3 mg	comprimat	200	ATC P02CF01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	514,82
127	33600000-6	Kagocel 12 mg	comprimat	13980	ATC J05AX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	64.400,27
128	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	comprimat	234800	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	216.743,88
129	33600000-6	Kalii permanganas 3 g	plic	1670	ATC D08AX06. Forma farmaceutica Pulbere. Mod de administrare extern. Unitatea de masura plic.	18.555,54
130	33600000-6	Ketaminum 50 mg/ml 10 ml	Flacon	20810	ATC N01AX03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Fiola/Flacon.	432.431,80
131	33600000-6	Ketorolacum 10 mg	comprimat	40030	ATC M01AB15. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	64.056,01
132	33600000-6	Labetalolum 100 mg	comprimat	710	ATC C07AG01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.401,01
133	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	comprimat	200	ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.777,78
134	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	fiola	740	ATC N01BB10. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare epidural. Unitatea de masura fiola.	24.313,14

135	33600000-6	Levocarnitinum 100 mg/ml 10 ml	flacon	11180	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	106.083,67
136	33600000-6	Levocarnitinum 200 mg/ml 5 ml	fiola	1690	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	25.957,22
137	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg	comprimat	227900	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	157.980,28
138	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg/1 ml	fiola	16830	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	66.414,55
139	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	fiola	13000	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	9.347,00
140	33600000-6	Lidocainum + Prilocainum 25 mg + 25 mg/g 30 g	tub	90	ATC N01BB52. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	20.453,48
141	33600000-6	Lipiodol Ultra Fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml	fiola	60	ATC V08AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare Intraarterial, intralimfatic. Unitatea de masura fiola.	311.111,11
142	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 10 mg+5 mg+1,5 mg	capsula	90	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	478,48
143	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 20 mg+10 mg+1,5 mg	capsula	90	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	547,17
144	33600000-6	Lisinoprilum+Amlodipinum 20 mg+10 mg	comprimat	3000	ATC C09BB03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10.777,80
145	33600000-6	Magnesii sulfas 20 g	plic	2310	ATC A06AD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	8.534,06

146	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	fiola	1400	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1.736,98
147	33600000-6	Mannitolum 20% 250 ml	flacon	10	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	107,70
148	33600000-6	Mannitolum 250 mg/ml 50 ml	flacon	10	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	138,89
149	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	comprimat	5582	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	17.934,97
150	33600000-6	Meglumini natrium succinatum 1.5% 400 ml	flacon	1672	ATC B05BB. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	66.956,58
151	33600000-6	Melatoninum 1 mg	comprimat	4480	ATC N05CH01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	6.394,75
152	33600000-6	Mepivacainum 30 mg/ml	mililitru	2720	ATC N01BB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.	10.322,40
153	33600000-6	Mesalazinum 250 mg	Supozitor	350	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	3.456,01
154	33600000-6	Mesalazinum 4 g/60 ml	unidoza	14	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Suspensie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Flacon unidoza.	4.651,11
155	33600000-6	Metamizoli natrium+Fitofenonum+Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	fiola	2000	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	5.406,20
156	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 10 ml	flacon	98	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.542,59
157	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 25 ml	flacon	1807	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie apoasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	45.175,00

158	33600000-6	Methylethylpiridinol 10 mg/ml 5 ml	flacon	52	ATC S01XA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	3.768,07
159	33600000-6	Methylprednisolonum 16 mg	comprimat	3200	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14.459,20
160	33600000-6	Metoprololum 100 mg	comprimat	7110	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4.692,60
161	33600000-6	Midecamycinum 400 mg	comprimat	2312	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4.732,66
162	33600000-6	Mirtazapinum 15 mg	comprimat	1750	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3.905,48
163	33600000-6	Mirtazapinum 30 mg	comprimat	5700	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9.433,50
164	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	bucata	1090	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimate vaginale. Mod de administrare intravaginal. Unitatea de masura bucata.	97.079,32
165	33600000-6	Misoprostolum 25 mcg	bucata	4170	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	150.604,14
166	33600000-6	MULTIBIC 3 mmol/l Kalium (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	compartimentala	2000	ATC B05ZB. Forma farmaceutica Solutie pentru hemodializa/hemofiltrare. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura punga dublu-compartimentala.	592.592,60
167	33600000-6	Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/g	gram	1370	ATC D01AE22. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	10.750,66
168	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	fiola	3930	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	31.194,77

169	33600000-6	Nandrolonum/Nandroloni decanoas 50 mg/1 ml	fiola	260	ATC A14AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	8.642,61
170	33600000-6	Natrii chloridum 10% 200 ml	flacon	100	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1.388,89
171	33600000-6	Natrii chloridum 10% 400 ml	flacon	100	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1.405,56
172	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 200 ml-250 ml	flacon	50	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	208,87
173	33600000-6	Natrii chloridum/Sodium chloridum 0.9% 5 ml	fiola	200	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	138,00
174	33600000-6	Neomycinum + Polymyxinum B + Nystatinum (analog Polygynax Virgo) 35000 UI+35000 UI+100000 UI	capsula	2418	ATC G01AA51. Forma farmaceutica Capsule moi vaginale. Mod de administrare prin instilare intravaginala (destinat doar pentru fetite si adolescente). Unitatea de masura capsula.	15.233,40
175	33600000-6	Netilmicinum 100 mg/2 ml	fiola	20	ATC J01GB07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	651,67
176	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	fiola	29365	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	134.148,13
177	33600000-6	Nifedipinum 10 mg	comprimat	144940	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	36.597,35
178	33600000-6	Nifedipinum 20 mg	comprimat	32740	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15.878,90
179	33600000-6	Nitrofuralum 20 mg	comprimat	4400	ATC D08AF01. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate efervescente. Mod de administrare extern. Unitatea de masura comprimat.	6.722,32

180	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	comprimat	10630	ATC J01XE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9.842,32
181	33600000-6	Nutriflex Omega Special novo (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) 1250 ml	tricompartimentala	366	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Emulsie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura Punga tricompartimentala.	274.774,50
182	33600000-6	Nystatinum 500000 UI	ovule	4780	ATC G01AA01. Forma farmaceutica Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura ovule.	14.017,35
183	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 3 g	tub	151	ATC S01AE01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	9.045,41
184	33600000-6	Ofloxacinum 200 mg	comprimat	7580	ATC J01MA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	37.142,00
185	33600000-6	Olanzapinum 10 mg	comprimat	16070	ATC N05AH03. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	80.350,00
186	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum 10 mg	comprimat	496	ATC C09CA08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.493,84
187	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum+ Amlodipinum+Hydrochlorothiazidum 40 mg+10 mg+12,5 mg	comprimat	90	ATC C09DX03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.000,19
188	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum+ Amlodipinum+Hydrochlorothiazidum 40 mg+10 mg+25 mg	comprimat	90	ATC C09DX03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.083,33
189	33600000-6	Oxacillinum 1 g	flacon	630	ATC J01CF04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	17.820,12
190	33600000-6	Oxeladinum 40 mg	capsula	100	ATC R05DB09. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	307,41
191	33600000-6	Oxolinum 0.25% 10 g	tub	238	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1.900,43

192	33600000-6	Oxybuprocainum 4 mg/ml 10 ml	flacon	20	ATC S01HA02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	658,40
193	33600000-6	Paliperidonum 9 mg	comprimat	60	ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.140,43
194	33600000-6	Pancreatinum+Simethiconum+Haemic ellulasum+Extractum Bovini Cholis (analog Flaton) 87,5 mg+50 mg+50 mg+25 mg	draje	53830	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	62.179,03
195	33600000-6	Paracetamolum + Chlorphenaminum + Pseudoephedrinum 100 ml	flacon	163	ATC N02BE51. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4.834,17
196	33600000-6	Paracetamolum + Codeini phosphas + Promethazini hydrochloridum 350 mg+40 mg+3 mg	comprimat	1250	ATC N02BE71. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3.645,63
197	33600000-6	Paracetamolum 50 mg	Supozitor	2019	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	1.264,90
198	33600000-6	Paromomycinum sulfas 250 mg	capsula	520	ATC A07AA06. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	50.440,00
199	33600000-6	Pentoxifyllinum 400 mg	comprimat	500	ATC C04AD03. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	915,25
200	33600000-6	Permethrinum 1% 120 ml	flacon	1431	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Lotiune/Sampon. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	114.161,03
201	33600000-6	Permethrinum 50 mg/g	gram	22500	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	33.795,00
202	33600000-6	Phenazepamum 1 mg	comprimat	59050	ATC N05BX. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	129.910,00
203	33600000-6	Phenobarbitalum 15 mg	comprimat	5300	ATC N02AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	68.086,45

204	33600000-6	Phenytoinum 50 mg/ml 5 ml	fiola	4215	ATC N03AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	51.423,00
205	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	draje	6300	ATC A11AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	11.200,14
206	33600000-6	Piperacillinum+Tazobactamum 2000 mg+250 mg	flacon	1635	ATC J01CR05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	163.815,56
207	33600000-6	Piracetamum + Cinnarizinum 400 mg+25 mg	bucata	61620	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	29.121,61
208	33600000-6	Piracetamum 200 mg	capsula	2050	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	398,11
209	33600000-6	Piracetamum 800 mg	bucata	134690	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	241.526,11
210	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 50 ml	flacon	20	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.000,00
211	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 500 ml	flacon	100	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10.000,00
212	33600000-6	Povidoni iodidum 60 mg/ml 200 ml	flacon	392	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20.384,00
213	33600000-6	Procainamidum 100 mg/ml	fiola	700	ATC C01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4.932,41
214	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml	fiola	1060	ATC C01BC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	19.629,61

215	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	flacon	146	ATC S01HA04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	26.963,28
216	33600000-6	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	flacon	30	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	326,40
217	33600000-6	Propranololum 10 mg	comprimat	11500	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.865,30
218	33600000-6	Prostamed (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	comprimat	1200	ATC G04CX. Forma farmaceutica Comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.170,92
219	33600000-6	Prostatilenum 30 mg	supozitor	300	ATC G04CX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	5.117,49
220	33600000-6	Remifentanilum 1-2 mg	miligram	3200	ATC N01AH06. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura miligram.	156.182,88
221	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	flacon	10	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	235,60
222	33600000-6	Retinolum 50000 UI/ml 10 ml	flacon	146	ATC A11CA01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	1.903,99
223	33600000-6	Retinolum+Tocopherolum+Menadionu m+Carotenum (analog Aecol) 50 ml	flacon	50	ATC D03AX. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	808,80
224	33600000-6	Revit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 0,86 mg+ 1 mg+ 1 mg+ 35 mg	draje	225800	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	21.067,14
225	33600000-6	Rifaximinum 200 mg	comprimat	556	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9.969,08
226	33600000-6	Risperidonum 1 mg	comprimat	15410	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate	19.526,01

					orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	
227	33600000-6	Saccharomyces boulardii 250 mg	plic	6030	ATC A07FA02. Forma farmaceutica Pulb. orala sau Pulb./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	59.747,05
228	33600000-6	Salbutamolum 2 mg/5 ml	mililitru	2700	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	2.050,11
229	33600000-6	Salbutamolum 4 mg	comprimat	2050	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.599,41
230	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+100 mcg	Capsula	4800	ATC R03AK06. Forma farmaceutica Pulb./inhalat sau Pulb./inhalat unidoza sau Capsule cu pulbere de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura Doza/Capsula.	12.000,00
231	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+250 mcg	Capsula	26500	ATC R03AK06. Forma farmaceutica Pulb./inhalat sau Capsule cu pulbere de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura Doza/Capsula.	91.425,00
232	33600000-6	Solcoserylum 2.07 mg/g 20 g	tub	379	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	21.757,25
233	33600000-6	Solcoserylum 4,15 mg/g 20 g	tub	1109	ATC D03AX. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	63.664,36
234	33600000-6	Solcoserylum 8.3 mg/g 5 g	tub	355	ATC S01XA. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	16.435,19
235	33600000-6	Sulfanilamidum 5% 30 g	tub	60	ATC D06BA. Forma farmaceutica Unguent/Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1.521,66
236	33600000-6	Sumatriptanum 50 mg	comprimat	350	ATC N02CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5.930,58
237	33600000-6	Suxamethonii iodidum 20 mg/ml 5 ml	fiola	45	ATC M03AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de	208,07

					administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	
238	33600000-6	Tenoten pentru copii (sau echivalentul din punct de vedere al calitatii si cantitatii) 0,003 g	comprimat	700	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat de supt. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.120,00
239	33600000-6	Tetracyclinum 3% 12 g	tub	1050	ATC D06AA04. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	28.309,26
240	33600000-6	Thiaminum + Pyridoxinum + Cyanocobalaminum (analog Benevront-WM) 250 mg+250 mg+1 mg	comprimat	19550	ATC A11DB. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	78.604,69
241	33600000-6	Tobramycinum 3 mg/g 3,5 g	flacon	442	ATC S01AA12. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	118.014,00
242	33600000-6	Tocopherolum/Alpha-tocopherolum 400 mg	capsula	32270	ATC A11HA03. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	55.827,10
243	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	comprimat	7600	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5.277,44
244	33600000-6	Tolterodinum 2 mg	comprimat	210	ATC G04BD07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	833,07
245	33600000-6	Torasemidum 200 mg	comprimat	1050	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11.226,50
246	33600000-6	Travoprostum 40 mcg/ml 2,5 ml	flacon	25	ATC S01EE04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2.974,54
247	33600000-6	Tribenosidum + Lidocainum (analog Procto-Glyvenol) 400 mg+40 mg	Supozitor	720	ATC C05AX05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	7.113,38
248	33600000-6	Trimebutinum 300 mg	comprimat	1550	ATC A03AA05. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11.260,75

249	33600000-6	Trimetabol (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	flacon	140	ATC A15. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	17.411,86
250	33600000-6	Triovit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	capsula	31440	ATC A11AA04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	47.160,00
251	33600000-6	Tyrothricinum 1 mg/g 5 g	flacon	635	ATC D06AX08. Forma farmaceutica Pulbere cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	39.131,24
252	33600000-6	Undevit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	draje	22300	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	5.575,00
253	33600000-6	Valaciclovirum 500 mg	comprimat	7890	ATC J05AB11. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	57.527,57
254	33600000-6	Valeriana officinalis+Phenobarbitalum 50 mg+20 mg	capsula	6480	ATC N05CB02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	7.397,57
255	33600000-6	Vancomycinum 250 mg	capsula	8180	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	695.510,23
256	33600000-6	Vildagliptinum 50 mg	comprimat	100	ATC A10BH02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	429,48
257	33600000-6	Warfarinum 5 mg	comprimat	9200	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11.500,00
258	33600000-6	Zaleplonum 10 mg	capsula	1350	ATC N05CF03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	7.950,02
259	33600000-6	Zofenoprilum 30 mg	comprimat	130	ATC C09AA15. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	520,00
					Total	20 739 817,66 MDL

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

1) Pentru toate loturile;

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: se admite pentru lotul nr. 110. Inosinum 2% 5 ml, nr. 18. Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml , nr. 19. Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml.

(indicați se admite sau nu se admite)

Prin oferte alternative se subînțelege că operatorii economici pot depune oferte alternative Specificațiilor tehnice minime solicitate în anunțul de participare (se acceptă ofertă alternativă în partea ce ține de termenul de livrare). Totodată, în procesul de evaluare în cazul în care vor fi depuse pentru același lot oferte de bază și alternative se va da prioritate ofertelor care corespund cerințelor de bază, indiferent de poziționarea după preț. Pentru ofertele alternative, grupul de lucru își rezervă dreptul de a atribui sau nu lotul operatorului economic, fără a fi obligat să motiveze decizia sa, reieșind din criteriul de atribuire stabilit la pct. 23 din anunțul de participare.

Ofertanții pot depune o ofertă de bază sau o oferta alternativă.

12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuit, cu transportul Furnizorului, pe parcursul anului 2026, conform următoarelor cerințe:

	2026	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare		Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 60 de zile.	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
	Martie				
	Aprilie				
	Mai				
	Iunie				
	Iulie				
	August				
	Septembrie				
	Octombrie				
	Noiembrie				
	până la 15 Decembrie				

Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată. Primul bon de comandă nu poate fi plasat mai devreme de prima tranșă de livrare.	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.

Note:

1. Condiții de livrare speciale

1.1. În cazul în care Furnizorul nu respectă condițiile de livrare conform graficului indicat în Anexa nr. 3, Beneficiarul este în drept să refuze recepționarea bunurilor nelivrate. Se interzice livrarea mărfurilor întârziate, de către Furnizor, contrar voinței Beneficiarului.

1.2. În situația în care această neexecutare a livrării a cauzat prejudicii sau a afectat continuitatea activității sale, Beneficiarul se obligă ca, în termen de 10 zile de la expirarea termenului de livrare prevăzut în grafic, să informeze CAPCS și Furnizorul, printr-un demers oficial, indicând măsurile întreprinse pentru asigurarea continuității activității.

1.3. Pe parcursul anului Beneficiarul plasează în mod obligatoriu în adresa Furnizorului bon/bonuri de comandă - livrare, reieșind din cantitatea necesară, dar care nu depășește 40% din cantitatea totală contractată per lot. În bonul de comandă-livrare este obligatoriu de indicat mențiunea „conform bonului de comandă – livrare”.

1.4. În cazul în care Beneficiarul necesită livrarea unimomentană a unei cantități de bunuri care depășește cumulativ cantitatea conform unei tranșei de livrare și cantitatea totală, care poate fi comandată, conform bonului de comandă livrare, Beneficiarul este obligat să înștiințeze în acest sens Furnizorul cu 60 de zile calendaristice înainte de livrare (în cazul medicamentelor neautorizate în Republica Moldova, medicamentelor biologice și medicamentelor cu conținut de substanțe psihotrope, stupefiante și precursori care cad sub incidența prevederilor Hotărârii Guvernului nr. 1088/2004 – cu 90 de zile calendaristice înainte de livrare).

1.5. Bonul de comandă-livrare se întocmește în mod obligatoriu în formă scrisă de către persoana responsabilă din cadrul instituției beneficiare și se expediază furnizorului contractat și către CAPCS pe poșta electronică monitorizare@capcs.gov.md.

1.6. Livrarea bunurilor conform graficului de livrare se execută prin coordonarea prealabilă dintre Beneficiar și Furnizor cu 5 zile calendaristice înainte de livrare. În cazul unor impedimente din partea Beneficiarului de a recepționa Bunurile (ex: lipsa spațiului suficient de depozitare), Beneficiarul va înștiința Furnizorul în privința termenului (ziua/luna) până la care vor fi recepționate Bunurile, însă cu respectarea graficului de livrare indicat în tabelul de mai sus;

1.7. Pentru IMSP Centre de sănătate, Centre de plasament/reabilitare/recuperare, IMSP Centre stomatologice raionale, Cabinete individuale ale medicilor de familie și Centre ale medicilor de familie, în cazul contractelor de achiziții publice a căror valoare totală nu depășește 10 000 lei (cu TVA), livrarea se va realiza într-o (1) tranșă. Termenul de livrare într-o singură tranșă, se va realiza, nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, în mod tacit. În cazul necesității întemeiate de livrare a bunurilor în 2 tranșe, Beneficiarul, în mod obligatoriu, va înștiința autoritatea contractantă (CAPCS) și Furnizorul, în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului. În cazul în care se solicită livrarea în 2 tranșe, atunci aceasta se realizează după cum urmează: I tranșă – nu mai târziu de 90 zile de la data intrării în vigoare a contractului, II tranșă – nu mai târziu de 30 septembrie 2026.

Acest punct poate fi aplicat și de către ceilalți Beneficiari, în baza unei solicitări în acest sens, prin intermediul unui demers oficial, în termen de până la 10 zile din data intrării în vigoare a contractului.

1.8. Furnizorul va lua în considerare divizarea medicamentelor per cutie, astfel încât să fie livrate doar ambalaje secundare integrale (nu se admite livrarea per blister, comprimat, capsulă, unitate individuală extrasă din ambalajul primar sau secundar, etc.), fiind totodată respectat cuantumul minim indicat în graficul de livrare;

*Ambalaje secundare integrale nu presupune cutii colective/pentru depozitare angro.

1.9. Instituțiile beneficiare care sunt obligate să înregistreze contractul la una dintre Trezoreriile teritoriale ale Ministerului Finanțelor, în mod obligatoriu vor prezenta dovada înregistrării contractului (numărul și data) în adresa CAPCS (office@capcs.gov.md) și a Furnizorului contractat.

1.10. În cazul medicamentelor biologice similare neautorizate în Republica Moldova (cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară), Furnizorul este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate (al medicamentului respectiv), emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6.

2. Condiții speciale de predare - primire

2.1. Conform prevederilor pct. 2.1. din partea generală a contractului livrarea se realizează în condiții Inconterms 2020 DDP (Delivered Duty Paid), ce presupune că toate riscurile și costurile aferente transportului, manipulării, taxelor și formalităților vamale sunt în sarcina vânzătorului, până la momentul în care marfa este predată în mod efectiv beneficiarului, la locul de livrare.

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

- a) organizarea și suportarea integrală a transportului până la locul de livrare;
- b) asigurarea descărcării mărfii la locul indicat, inclusiv la etaje superioare, dacă este cazul, prin utilizarea mijloacelor proprii sau a subcontractanților;
- c) utilizarea echipamentelor adecvate pentru manipularea mărfurilor (ex. cărucioare, lifturi mobile, platforme);
- d) asigurarea integrității și calității produselor până la recepția finală de către beneficiar.

2.1.2. Obligațiile beneficiarului:

- a) asigurarea prezenței personalului desemnat și instruit pentru realizarea recepției cantitative și calitative a produselor, la data și ora comunicate;
- b) verificarea conformității mărfii cu comanda și documentele de livrare;
- c) confirmarea recepției prin semnătură și ștampilă;
- d) facilitarea accesului pe teritoriul instituției conform procedurilor interne.

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

13. Termenul de valabilitate a contractului: pînă la 31 decembrie 2026.

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

(indicați da sau nu)

15. Prestarea serviciului este rezervată unei anumite profesii în temeiul unor legi sau al unor acte administrative (după caz): Nu
(se menționează respectivele acte cu putere de lege și acte administrative)

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/ Obligativitatea
I.	Documente care se depun pînă la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice		
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
2.	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin: a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS; 2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA <i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i>	+
4.	Propunerea tehnică	Completată conform anexei nr. 22 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

5.	Propunerea financiară	Completată conform anexei nr. 23 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
6.	Document Unic de Achiziții European (DUAE)	Completat conform formularului standard al Documentului unic de achiziții European, aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 72/2020, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
II.	Documente justificative solicitate, aferente ofertei și a celor cuprinse în DUAE		
7.	Licența de activitate farmaceutică	Valabilă la momentul deschiderii ofertelor - copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
8.	Dovada înregistrării persoanei juridice, în conformitate cu prevederile legale din țara în care ofertantul este stabilit	Certificat/Decizie de înregistrare a întreprinderii (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
9.	Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice și Actul/documentul de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului	1. Se va prezenta Extras din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional), confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului - în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al persoanelor juridice; și 2. Act/document de împuternicire a persoanei care aplică semnătura electronică pe oferta Participantului (operatorul economic nerezident în Republica Moldova va prezenta documente din țara de origine care dovedesc forma de înregistrare/atestare ori apartenența din punct de vedere profesional) - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului – în cazul în care persoana care aplică semnătura electronică a Participantului nu este administratorul companiei indicat în Extrasul din Registrul de Stat al Persoanelor Juridice;	+
10.	Raportul financiar/Situația financiară	Ultimul raport financiar/situație financiară – copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
11.	Lista fondatorilor operatorului economic	Declarație care va include informația privind numele, prenumele și codul personal sau, după caz, informația privind denumirea companiei și IDNO al fondatorului/fondatorilor operatorului economic ofertant, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

12.	Lipsa restanțelor față de bugetul public național	Îndeplinirea de către operatorii economici ofertanți a obligațiilor de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale (în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit ofertantul) va fi verificată de către autoritatea contractantă prin intermediul resursei informaționale a Serviciului Fiscal de Stat. Dacă acest lucru nu va fi posibil, operatorul economic ofertant va prezenta certificat (sau documentul analogic, în conformitate cu modelul stabilit de autoritățile competente din străinătate) (copie) care să demonstreze că ofertantul și-a îndeplinit obligațiile de plată a impozitelor, taxelor și contribuțiilor de asigurări sociale în conformitate cu prevederile legale în vigoare în Republica Moldova sau în țara în care este stabilit (confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului). Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind cuantumul sumei neachitate a obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	+
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2026 - 30.06.2026, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2026- 31.12.2026 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	+
15.	Autorizație CPCD	Se prezintă în cazul depunerii ofertelor pentru loturile cu substanțe stupefiante, psihotrope și precursori - se va prezenta copia autorizației CPCD, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a participantului.	+
16.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	I.Pentru loturile nr. 1, 6, 8, 10, 14, 17, 21, 22, 24, 30, 36, 38, 40, 42, 44, 45, 46, 47, 49, 52, 57, 58, 59, 62, 63, 64, 69, 70, 71, 74, 78, 79, 80, 84, 85, 86, 87, 88, 92, 93, 95, 96, 100, 101, 103, 106, 108, 109, 110, 111, 112, 113, 114, 115, 117, 118, 119, 120, 121, 123, 124, 125, 127, 128, 130, 131, 135, 136, 137, 139, 140, 142, 143, 146, 149, 150, 152, 154, 155, 158, 159, 160, 163, 165, 167, 172, 173, 174, 176, 177, 178, 182, 184, 185, 186, 187, 192, 193, 194, 195, 196, 199, 202, 204, 205, 206, 207, 209, 210, 211, 212, 216, 217, 218, 221, 226, 227, 230, 231, 235, 236, 238, 239, 242, 246, 248, 250, 251, 253, 254, 256, 257, 259se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau	+

	2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM). II. Pentru loturile nr. 2, 3, 4, 5, 7, 9, 11, 12, 13, 15, 16, 18, 19, 20, 23, 25, 26, 27, 28, 29, 31, 32, 33, 34, 35, 37, 39, 41, 43, 48, 50, 51, 53, 54, 55, 56, 60, 61, 65, 66, 67, 68, 72, 73, 75, 76, 77, 81, 82, 83, 89, 90, 91, 94, 97, 98, 99, 102, 104, 105, 107, 116, 122, 126, 129, 132, 133, 134, 138, 141, 144, 145, 147, 148, 151, 153, 156, 157, 161, 162, 164, 166, 168, 169, 170, 171, 175, 179, 180, 181, 183, 188, 189, 190, 191, 197, 198, 200, 201, 203, 208, 213, 214, 215, 219, 220, 222, 223, 224, 225, 228, 229, 232, 233, 234, 237, 240, 241, 243, 244, 245, 247, 249, 252, 255, 258 se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <i>*În cazul în care pînă la momentul deschiderii ofertelor se autorizează medicamente care corespund cerințelor solicitate conform pct. 8 din Anunțul de participare - din șirul loturilor + pentru care se admit medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) - atunci pentru aceste loturi nu vor mai fi admise medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.</i> III. Cerințe adiționale: La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de import (pentru medicamente autorizate în RM sau medicamente neautorizate în RM), în cazul medicamentelor supuse controlului de stat preventiv (conform Ordinului nr. 521/2012 privind controlul de stat al calității medicamentelor) se va lua în calcul cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Astfel, în Cererea pentru eliberarea autorizației de import se va indica cantitatea totală calculată conform formulei: cantitatea destinată pentru a fi livrată instituțiilor beneficiare (IMSP și/sau instituții bugetare care prestează servicii medicale și sociale) + cantitatea necesară pentru controlul de stat al calității. Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va realiza în baza Ordinului AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 cu privire la prezentarea mostrelor necesare pentru controlul calității la etapa de autorizare (https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf), astfel încît să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.	
--	--	--

*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.

IV. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se 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 (valabil la data deschiderii ofertelor) (se acceptă prezentarea extrasului de pe site-ul oficial al autorității naționale competente sau extrasul de pe site-ul oficial al autorității sigure de reglementare în domeniul medicamentului) - documentele prezentate vor fi confirmate prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea și specificațiile tehnice ale medicamentului oferat și denumirea producătorului/deținătorului certificatului de înregistrare și originea acestuia trebuie să fie identice atât în Propunerea tehnică, cât și în documentele prezentate. Nu vor fi acceptate medicamente fabricate pe teritoriul Republicii Moldova, care nu sunt autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Nu vor fi acceptate medicamente autorizate în țara de origine cu statut de “autorizat doar pentru export” (la momentul deschiderii ofertelor). Dacă medicamentul se regăsește în Nomenclatorul de Stat al Medicamentelor al Republicii Moldova acesta nu poate fi oferat cu statut de medicament neautorizat în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor);
 2. Certificat GMP în limba română, rusă sau engleză, valabil la data deschiderii ofertelor, confirmat prin aplicarea semnăturii electronice a ofertantului. Denumirea producătorului și originea acestuia trebuie să fie identice cu cele indicate în Propunerea tehnică și Propunerea financiară. Prezenta cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.
- Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.

Pentru loturile nr. 20, 37, 82, 97, 161, 175, 180, 189, 255 se aplică prevederile din Nota. Nr 2.

17.	Nota 2.	Pentru loturile de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 20, 37, 82, 97, 161, 175, 180, 189, 255 se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.	+
18.	Nota 3.	Operatorul economic contractat în cadrul procedurilor de achiziții publice pentru livrarea unui de medicament biologic biosimilar, neautorizat în Republica Moldova, este obligat să prezinte în adresa Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale Certificatul de calitate al medicamentului respectiv, emis de către un Laborator pentru controlul calității medicamentelor, care face parte din rețeaua de laboratoare de control al medicamentelor de pe lângă Comisia Europeană sau laboratorul pentru controlul medicamentelor precalificat OMS care include parametrii de calitate conform ICH Q6, cu excepția medicamentelor, locul de producere al cărora a fost inspectat de către una din țările membre ale PIC/S, confirmat prin certificatul GMP, emis de către autoritățile de reglementare din această țară.	+
19.	Nota 4.	1. Doza indicată în denumirea fiecărui lot în parte (pct. 8 din Anunțul de participare) este parte componentă a compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” și urmează a fi abordată ca atare; 2. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Comprimate”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Comprimate (tablets)”, “Comprimate filmate (coated tablets)”, “Comprimate nefilmate (uncoated tablets)”, “Comprimate cu eliberare imediată (immediate-release tablets)”. 3. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Comprimate masticabile (chewable tablets)”, “Comprimate dispersabile/orodispersabile (dispersible/orodispersible tablets)”, “Comprimate sublinguale (sublingual tablets)”, “Comprimate gastrorezistente (gastro-resistant tablets)”, “Comprimate entero-solubile (entero-soluble tablets)”, “Comprimate cu eliberare prelungită (prolonged-release tablets)”, “Comprimate cu eliberare modificată (modified-release tablets)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 4. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată forma farmaceutică “Capsule”, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă inclusiv următoarele forme farmaceutice: “Capsule (capsules)”, “Capsule tari (hard capsules)”, “Capsule moi (soft capsules)”, “Capsule cu eliberare imediată (immediate-release capsules)”. 5. În cazul în care se acceptă medicamente cu următoarele forme farmaceutice “Capsule gastrorezistente (gastro-resistant capsules)”, “Capsule entero-solubile (entero-soluble capsules)”, “Capsule cu eliberare prelungită (prolonged-release capsules)”, “Capsule cu eliberare modificată (modified-	+

		release capsules)”, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 6. În cazul în care conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare) este solicitată una din formele farmaceutice cu administrare parenterală, atunci se subînțelege că pentru lotul respectiv se acceptă medicamente cu orice formă farmaceutică cu administrare parenterală (Pulbere pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă, Liofilizat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă, Concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă, Pulbere pentru concentrat pentru soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție injectabilă, Soluție injectabilă/perfuzabilă, Soluție perfuzabilă, etc.), ținând cont inclusiv inclusiv de alte cerințe stipulate în documentația de atribuire. 7. În cazul în care se acceptă medicamente cu forme farmaceutice cu administrare parenterală cu eliberare modificată și/sau prelungită, autoritatea contractantă (CAPCS) va indica expres acest fapt în compartimentul “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” (pct. 8 din Anunțul de participare). 8. În cazul în care conform compartimentului “Unitate de măsură” (pct. 8 din Anunțul de participare) este indicat “Bucata”, se subînțelege că pentru lotul respectiv cantitatea necesară este exprimată în comprimate, capsule, draje etc. (în dependență de forma farmaceutică solicitată conform compartimentului “Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință” pentru lotul respectiv) și în niciun caz nu va presupune cutie.	
20.	Nota 5.	Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat. Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021)	+
21.	Nota 6.	Operatorul economic contractat va lua în considerare la etapa de depunere a cererii de eliberare a autorizației de import către Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale următoarele: Lista documentelor obligatorii din dosarul produsului spre prezentare pentru autorizarea importului medicamentelor neautorizate în Republica Moldova este stabilită prin Ordinul Ministerului Sănătății nr. 395/2024 cu privire la aprobarea Regulamentului privind autorizarea importului medicamentelor și/sau materiei prime medicamentoase neautorizate în Republica Moldova.	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		

22.	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.	+
23.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă; 2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i> <i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii)”</i> Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă până la data de 31.01.2027.	+

17. Garanția pentru ofertă

1. În cazul garanției pentru ofertă emise de o bancă comercială – se va prezenta garanția pentru ofertă completată conform anexei nr. 9 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin:
 - a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului; sau
 - b) în cazul aplicării semnăturii olografe și ștampilei de către banca comercială emitentă, Participantul va aplica semnătura electronică pe garanția scanată, iar garanția pentru ofertă în original se va prezenta în original în decurs de 72 ore după termenul -limită de depunere a ofertelor afișat în SIA “RSAP”, la sediul CAPCS;

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

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

Denumirea Băncii: **Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat**

Codul fiscal: **1016601000212**

IBAN: **MD23TRPCCC518430B01859AA**

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

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

Notă:

Autoritatea contractantă vă reține garanția pentru ofertă, în următoarele situații:

a) operatorul economic retrage sau modifică oferta după expirarea termenului de depunere a ofertelor;

b) ofertantul câștigător nu semnează contractul de achiziții publice;

c) nu se depune garanția de bună execuție a contractului după acceptarea ofertei și/sau nu se prezintă contractul semnat în termen de 10 zile din momentul transmiterii contractului spre semnare.

18. Garanția de bună execuție a contractului

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

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

Denumirea Băncii: **Ministerul Finantelor – Trezoreria de Stat**

Codul fiscal: **1016601000212**

IBAN: **MD23TRPCCC518430B01859AA**

cu nota “Pentru garanția de bună execuție la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”

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

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -
22. Ofertele se prezintă în valuta: **MDL (Lei Moldovenești)**

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

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

Nr. d/o	Denumirea factorului de evaluare	Ponderea%
-	-	-
-	-	-

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP”

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

Ofertanții sau reprezentanții acestora au dreptul să participe la deschiderea ofertelor, cu excepția cazului când ofertele au fost depuse prin SIA RSAP.

30. Limba sau limbile în care trebuie redactate ofertele sau cererile de participare: Limba română

31. Respectivul contract se referă la un proiect și/sau program finanțat din fonduri ale Uniunii Europene: -
(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. 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

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

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

35. Data publicării anunțului de intenție sau, după caz, precizarea că nu a fost publicat un astfel de anunț: 27.05.2025

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 28.01.2026

37. 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	+

38. Contractul intră sub incidența Acordului privind achizițiile guvernamentale al Organizației Mondiale a Comerțului (numai în cazul anunțurilor transmise spre publicare în Jurnalul Oficial al Uniunii Europene): Da
(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG