

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 2025 (suplimentar nr. 9), Partea I”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Cererea ofertelor de preturi**

(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://capcs.md/wp-content/uploads/2024/06/20240628132518.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.md/**
6. Adresa de e-mail sau pagina web oficială de la care se va putea obține accesul la documentația de atribuire: **https://capcs.md/anunturi-licitatii-1-3/**
7. Tipul autorității contractante și obiectul principal de activitate (dacă este cazul, mențiunea că autoritatea contractantă este o autoritate centrală de achiziție sau că achiziția implică o altă formă de achiziție comună): **Autoritate centrală de achiziție responsabilă de achiziționarea bunurilor și serviciilor pentru necesitățile sistemului de sănătate**
8. Cumpărătorul invită operatorii economici interesați, care îi pot satisface necesitățile, să participe la procedura de achiziție privind livrarea/prestarea următoarelor bunuri/servicii:

Notă 1: Procedura de achiziție nr. ocds-b3wdp1-MD-1763553852504 Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2025 (suplimentar nr. 9), Partea I include loturile: 1-60 inclusiv, operatorii economici participanți urmează a depune oferte pentru aceste loturi.

Procedurile de achiziții publice nr. ocds-b3wdp1-MD-1763553852504 (partea I), nr. ocds-b3wdp1-MD-176355527931 (partea II) și nr. ocds-b3wdp1-MD-1763555756349 (partea III) se consideră o achiziție integrală, luând în considerare același obiect a achiziției și faptul că SIA RSAP nu permite unificarea celor trei proceduri de achiziție publică, având în vedere numărul considerabil de loturi. Notă 2: Ofertanții urmează să-și depună oferta pe platforma SIA RSAP (MTender). Suma fără TVA se va indica pentru fiecare lot ofertat în parte.

Nr lot	Cod CPV	Denumire Lot	Unitatea de măsură	Cantitatea	Specificarea tehnică deplină solicitată, Standarde de referință	Valoarea estimată fără TVA
1	33600000-6	Acetazolamidum 250 mg	comprimat	360	ATC S01EC01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	523,80
2	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg/ml 3 ml	fiola	3000	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Sol. inj./sol. p/u inhalat sau Sol. inj./sol. de inhalat prin nebulizator sau Sol. inj. de inhalat p. Mod de administrare i/v, inhalatie. Unitatea de masura fiola.	20.070,00
3	33600000-6	Aciclovirum 5% 15 g	tub	45	ATC D06BB03. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	823,23
4	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 75 mg	bucata	2010	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat/Comprimat gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	502,50
5	33600000-6	Acidum ascorbicum 10% 2 ml	fiola	30	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	100,00
6	33600000-6	Acidum nicotinicum 1% 1 ml	fiola	400	ATC C04AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	436,00
7	33600000-6	Acidum thiocticum 30 mg/ml 20 ml	fiola	395	ATC A16AX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	7.266,14

8	33600000-6	Acidum tranexamicum 500 mg/5 ml	fiola	1130	ATC B02AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	13.706,00
9	33600000-6	Acidum ursodeoxycholicum 300 mg	capsula	240	ATC A05AA02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	768,89
10	33600000-6	Allopurinolum 100 mg	comprimat	600	ATC M04AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	406,56
11	33600000-6	Alprazolamum 0.5 mg	comprimat	2100	ATC N05BA12. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	831,60
12	33600000-6	Ambroxolum 15 mg/5 ml	mililitru	3150	ATC R05CB06. Forma farmaceutica Sirop sau Solutie orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	362,25
13	33600000-6	Amiodaronum 150 mg/3 ml	fiola	900	ATC C01BD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	5.558,31
14	33600000-6	Amitriptylinum 10 mg/ml 2 ml	fiola	1220	ATC N06AA09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2.830,40
15	33600000-6	Amitriptylinum 25 mg	comprimat	6700	ATC N06AA09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.412,00
16	33600000-6	Amlodipinum 10 mg	comprimat	750	ATC C08CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	291,68
17	33600000-6	Amoxicillinum 1000 mg	flacon	2385	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	7.659,67

18	33600000-6	Amoxicillinum 125 mg/5 ml 60 ml	flacon	4	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	148,00
19	33600000-6	Amoxicillinum 500 mg	bucata	72	ATC J01CA04. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	100,00
20	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 875 mg+125 mg	comprimat	364	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate dispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.237,60
21	33600000-6	Aqua pro injectionibus 2 ml	fiola	120	ATC V07AB. Forma farmaceutica Solvent pentru uz parenteral. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	264,00
22	33600000-6	Atorvastatinum 20 mg	comprimat	390	ATC C10AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	546,00
23	33600000-6	Atracurii besilas 25 mg/2.5 ml	fiola	30	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	632,16
24	33600000-6	Atracurii besilas 50 mg/5 ml	fiola	580	ATC M03AC04. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	18.246,80
25	33600000-6	Azathioprinum 50 mg	comprimat	100	ATC L04AX01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	580,47
26	33600000-6	Azithromycinum 500 mg	flacon	35	ATC J01FA10. Forma farmaceutica pulb./sol.inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	100,00

27	33600000-6	Bendazolium 1% 5 ml	fiola	60	ATC C01DX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	188,70
28	33600000-6	Benzylilii benzoas 200 mg/g	gram	300	ATC P03AX01. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	236,25
29	33600000-6	Betahistinum (Betahistinum dihydrochloridum) 24 mg	comprimat	510	ATC N07CA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	510,00
30	33600000-6	Bifidobacterium animalis subsp. lactis 10 ⁹ CFU 1.5 g	plic	40	ATC A07FA01. Forma farmaceutica pulb./susp. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	263,64
31	33600000-6	Bisacodylum 5 mg	comprimat	80	ATC A06AB02. Forma farmaceutica Comprimate gastrorezistente. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
32	33600000-6	Bisoprololum 10 mg	comprimat	270	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
33	33600000-6	Bisoprololum 2.5 mg	comprimat	45	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
34	33600000-6	Bisoprololum 5 mg	comprimat	270	ATC C07AB07. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
35	33600000-6	Brinzolamidum + Timololum 10 mg/5 mg/ml	flacon	20	ATC S01ED51. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2.214,20
36	33600000-6	Brinzolamidum 10 mg/ml 5 ml	flacon	20	ATC S01EC04. Forma farmaceutica picaturi oftalmice,	937,00

					suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	
37	33600000-6	Bromocriptinum 2.5 mg	comprimat	60	ATC G02CB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	184,80
38	33600000-6	Calcii chloridum 10% 5 ml	fiola	1300	ATC B05XA07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1.787,50
39	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml	mililitru	26000	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	7.800,00
40	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml 10 ml	fiola	1250	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3.750,00
41	33600000-6	Calcii gluconas 100 mg/ml 5 ml	fiola	700	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1.050,00
42	33600000-6	Captoprilum 25 mg	comprimat	760	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
43	33600000-6	Cefotaximum 1000 mg	flacon	550	ATC J01DD01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	2.931,34
44	33600000-6	Ceftriaxonum 1000 mg	flacon	5800	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	19.430,58
45	33600000-6	Cefuroximum 125 mg/5 ml	mililitru	200	ATC J01DC02. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	367,86

46	33600000-6	Cetirizinum 10 mg/ml	mililitru	120	ATC R06AE07. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	255,32
47	33600000-6	Chloramphenicolum+Methyluracilum 7,5 mg+40 mg/g	gram	1160	ATC D03AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	336,40
48	33600000-6	Chlorhexidinum 0.05% 100 ml	flacon	350	ATC A01AB03. Forma farmaceutica Solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	6.510,00
49	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg	comprimat	21000	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12.077,10
50	33600000-6	Chlorpromazinum 25 mg/ml 2 ml	fiola	1800	ATC N05AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	4.644,00
51	33600000-6	Cinnarizinum 25 mg	comprimat	8850	ATC N07CA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.666,46
52	33600000-6	Ciprofloxacinum 200 mg/100 ml	flacon	60	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Conc./sol. perf. sau Sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	222,00
53	33600000-6	Ciprofloxacinum 500 mg	bucata	60	ATC J01MA02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	105,55
54	33600000-6	Clonazepamum 0.5 mg	comprimat	30	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
55	33600000-6	Clonazepamum 2 mg	comprimat	150	ATC N03AE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	135,00

56	33600000-6	Clotrimazolum 100 mg	bucata	18	ATC G01AF02. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	100,00
57	33600000-6	Cocarboxylasum 50 mg+2 ml	fiola	220	ATC A11DA. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	2.893,00
58	33600000-6	Cyanocobalaminum 0.05% 1 ml	fiola	3170	ATC B03BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	2.544,88
59	33600000-6	Dapagliflozinum (cu 3 indicatii conform RCP) 10 mg	comprimat	300	ATC A10BK01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.890,86
60	33600000-6	Dexamethasonum 1 mg/ml 3,5 g	tub	21	ATC S01BA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1.106,70
61	33600000-6	Dexamethasonum 4 mg/ml 2 ml	fiola	1200	ATC H02AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1.822,20
62	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	tub	20	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	441,42
63	33600000-6	Dexketoprofenum 50 mg/2 ml	fiola	3000	ATC M01AE17. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	5.662,50
64	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2 ml	fiola	1200	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2.964,00
65	33600000-6	Diazepamum 10 mg/2.5 ml	tub	45	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Solutie rectala. Mod	1.045,44

					de administrare rectal. Unitatea de masura tub.	
66	33600000-6	Diazepamum 5 mg	comprimat	5220	ATC N05BA01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.305,52
67	33600000-6	Diclofenacum 75 mg/3 ml	fiola	1600	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	920,64
68	33600000-6	Digoxinum 0.25 mg/ml 1 ml	fiola	200	ATC C01AA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	440,00
69	33600000-6	Dorzolamidum 2% 5 ml	flacon	10	ATC S01EC03. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	408,50
70	33600000-6	Drotaverinum/Drotaverini hydrochloridum 80 mg	bucata	240	ATC A03AD02. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	166,66
71	33600000-6	Enalaprilum 1.25 mg/1 ml	fiola	370	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1.370,37
72	33600000-6	Enalaprilum 10 mg	comprimat	3480	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	974,40
73	33600000-6	Enalaprilum 20 mg	comprimat	360	ATC C09AA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	196,20
74	33600000-6	Enalaprilum+Hydrochlorothiazidum 10 mg+25 mg	comprimat	600	ATC C09BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	510,66

75	33600000-6	Enoxaparini natrium 2000 UI anti-Xa/0.2 ml	seringa preumpluta	300	ATC B01AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila ser. preump.. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura seringa preumpluta.	6.338,85
76	33600000-6	Ferri (III) cum saccharosum complexus 100 mg/5 ml	flacon	250	ATC B03AC02. Forma farmaceutica Sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	8.725,00
77	33600000-6	Ferrosi sulfas+Acidum ascorbinicum 320 mg+60 mg	comprimat	100	ATC B03AE10. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	131,90
78	33600000-6	Fluconazolum 0.2% 100 ml	flacon	133	ATC J02AC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2.656,65
79	33600000-6	Fluocinoloni acetamidum 0.25 mg/g	gram	750	ATC D07AC04. Forma farmaceutica Unguent/Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	292,80
80	33600000-6	Fluocinoloni acetamidum+Neomycinum 0.25 mg+5 mg/g 18 g	tub	56	ATC D07CC02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1.373,06
81	33600000-6	Furosemidum 10 mg/ml 2 ml	fiola	1500	ATC C03CA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	1.200,00
82	33600000-6	Gabapentinum 300 mg	capsula	100	ATC N03AX12. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	201,24
83	33600000-6	Gabapentinum 400 mg	capsula	600	ATC N03AX12. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	2.135,52
84	33600000-6	Glucosum 10% 200 ml-250 ml	flacon	400	ATC -. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2.051,72

85	33600000-6	Haloperidolum 0.5% 1 ml	fiola	10	ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	100,00
86	33600000-6	Haloperidolum 5 mg	comprimat	50	ATC N05AD01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
87	33600000-6	Heparini natrium+Benzocainum+Benzyltii nicotinas 100 UI+40 mg+0,8 mg/g 25 g	tub	40	ATC C05BA53. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	399,60
88	33600000-6	Hepasol-Neo 8% 500 ml	flacon	399	ATC B05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	37.687,15
89	33600000-6	Ibuprofenum 400 mg	bucata	1500	ATC M01AE01. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	825,00
90	33600000-6	Imipenemum+Cilastatinum 500 mg+500 mg	flacon	255	ATC J01DH51. Forma farmaceutica Pulbere/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	13.555,83
91	33600000-6	Indapamidum 2,5 mg	bucata	180	ATC C03BA11. Forma farmaceutica Capsule/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	100,00
92	33600000-6	Inosinum pranobex 50 mg/ml	mililitru	2220	ATC J05AX05. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	1.185,26
93	33600000-6	Inosinum pranobex 500 mg	comprimat	2100	ATC J05AX05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3.619,56
94	33600000-6	Isosorbidi dinitras 20 mg	comprimat	1000	ATC C01DA08. Forma farmaceutica Comprimat retard.	820,00

					Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	
95	33600000-6	Isosorbidi mononitras 20 mg	comprimat	1060	ATC C01DA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.253,87
96	33600000-6	Isosorbidi mononitras 40 mg	comprimat	60	ATC C01DA14. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
97	33600000-6	Kalii chloridum 4% 10 ml	fiola	2000	ATC B05XA01. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	8.500,00
98	33600000-6	Ketoprofenum 100 mg/2 ml	fiola	3250	ATC M01AE03. Forma farmaceutica Sol. inj./conc./sol. perf.. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	13.571,68
99	33600000-6	Lactobacillus acidophilus+Bifidobacterium infantis+Enterococcus faecium 1.2 x10 ⁷ CFU (280 mg)	capsula	1600	ATC A07FA51. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	6.989,92
100	33600000-6	Lactulosum 667 mg/ml 200 ml	flacon	40	ATC A06AD11. Forma farmaceutica Sirop sau Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	6.385,89
101	33600000-6	Lamotriginum 50 mg	comprimat	60	ATC N03AX09. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
102	33600000-6	Levomentholum + Procainum + Benzocainum (analog Menovazin) 25 mg + 10 mg + 10 mg/ml 40 ml	flacon	15	ATC M02AX10. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	143,70
103	33600000-6	Levosimendanum 2.5 mg/ml 5 ml	fiola	10	ATC C01CX08. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	9.770,92

104	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum+Chlorhexidini hydrochloridum/Lidocaini hydrochloridum+Chlorhexidini gluconas 20 mg+0.5 mg/g 12.5 g	tub/seringa preumpluta	100	ATC -. Forma farmaceutica Gel. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub/seringa preumpluta.	1.218,23
105	33600000-6	Lisinoprilum 20 mg	comprimat	1177	ATC C09AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	403,24
106	33600000-6	Lisinoprilum+Amlodipinum 10 mg+5 mg	comprimat	90	ATC C09BB. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	155,85
107	33600000-6	Loratadinum 10 mg	bucata	90	ATC R06AX13. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	100,00
108	33600000-6	L-ornitina-L-aspartat/Ornithinum/Ornithinum aspartatum 500 mg/ml	mililitru	400	ATC A05BA. Forma farmaceutica Concentrat/sol.perfuz.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	1.976,00
109	33600000-6	Lornoxicamum 8 mg	flacon	250	ATC M01AC05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	4.139,13
110	33600000-6	Magnesii sulfas 25% 5 ml	fiola	10500	ATC B05XA05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	13.027,35
111	33600000-6	Meglumini natrium succinatum 1.5% 400 ml	flacon	15	ATC B05BB. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	600,69
112	33600000-6	Meldonium 10% 5 ml	fiola	4570	ATC C01EB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	21.786,10

113	33600000-6	Metamizoli natrium 50% 2 ml	fiola	1840	ATC N02BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	2.097,60
114	33600000-6	Metforminum/Metformini hydrochloridum 1000 mg	comprimat	540	ATC A10BA02. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	216,00
115	33600000-6	Metronidazolum + Miconazolum 100 mg+100 mg	bucata	60	ATC G01AF20. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare intravaginal. Unitatea de masura bucata.	245,66
116	33600000-6	Metronidazolum 500 mg/100 ml	flacon	1540	ATC J01XD01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	5.082,00
117	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	comprimat	120	ATC A02BB01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10.687,63
118	33600000-6	Misoprostolum 25 mcg	bucata	8	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimate vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	288,93
119	33600000-6	Moxonidinum 0.3 mg	comprimat	60	ATC C02AC05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
120	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	fiola	200	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	1.587,52
121	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 3000 ml	flacon	50	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2.531,61
122	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 400 ml	flacon	450	ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila.	2.771,60

					Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	
123	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 200 ml sau 0.86 g+0.03 g+0.0322 g/100 ml 200 ml	flacon	4950	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	44.627,72
124	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Calcii chloridum (analog Ringer) 0.86 g+0.03 g+0.033 g/100 ml 400-500 ml	flacon	1518	ATC B05BB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon de sticla.	20.833,49
125	33600000-6	Natrii chloridum+Kalii chloridum+Kalii (Natrii) citras+Glucosum 18.9 g sau 20.9 g	plic	170	ATC A07CA. Forma farmaceutica Pulb./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	1.133,34
126	33600000-6	Natrii thiosulfas 300 mg/ml	mililitru	15750	ATC V03AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	12.600,00
127	33600000-6	Nebivololum 5 mg	comprimat	720	ATC C07AB12. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	760,10
128	33600000-6	Neostigminum methylsulphas 0.05% 1 ml	fiola	2030	ATC N07AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	2.415,70
129	33600000-6	Nifedipinum 10 mg	comprimat	500	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	122,65
130	33600000-6	Nifedipinum 20 mg	comprimat	180	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
131	33600000-6	Nifuroxazidum 200 mg	capsula	1800	ATC A07AX03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	2.067,48

132	33600000-6	Nifuroxazidum 200-220 mg/5 ml	mililitru	720	ATC A07AX03. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	184,75
133	33600000-6	Nimodipinum 30 mg	comprimat	400	ATC C08CA06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	960,00
134	33600000-6	Norepinephrinum 0.1% 1 ml	fiola	200	ATC C01CA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	3.775,38
135	33600000-6	Octreotidum 0.1 mg/1 ml	fiola	500	ATC H01CB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare s/cutan,i/v. Unitatea de masura fiola.	8.375,00
136	33600000-6	Oxytocinum 5 UI/ml 1 ml	fiola	520	ATC H01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	1.632,54
137	33600000-6	Pancreatinum (Lipasum + Amylasum + Proteasum) 10000 UI (U-Fe/UA) lipaza	bucata	2700	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Capsule/capsule gastrorez./comprimat gastrorez./Caps. cu mini-comp. gastrorez.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	2.776,14
138	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	bucata	190	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	4.292,59
139	33600000-6	Pantoprazolum 40 mg	bucata	2970	ATC A02BC02. Forma farmaceutica Comprimat gastrorezistente/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1.413,72
140	33600000-6	Paracetamololum 120 mg/5 ml	mililitru	800	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Sirop/Susp. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	135,76

141	33600000-6	Paracetamolium 500 mg	comprimat	2380	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	460,53
142	33600000-6	Phenobarbitalum 200 mg/ml 1 ml	fiola	100	ATC N03AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4.500,00
143	33600000-6	Phosphatidylcholine 50 mg/ml 5 ml	fiola	1200	ATC A05BA. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	43.056,00
144	33600000-6	Pilocarpinum 1% 10 ml	flacon	10	ATC S01EB01. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	263,44
145	33600000-6	Pipecuronii bromidum 4 mg+2 ml	fiola	100	ATC M03AC06. Forma farmaceutica Pulbere+solv/sol.inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3.746,00
146	33600000-6	Platyphyllini hydrotartras 0.2% 1 ml	fiola	1000	ATC A03A. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	2.470,00
147	33600000-6	Prednisolonum 30 mg/1 ml	fiola	12	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	100,00
148	33600000-6	Prednisolonum 5 mg	comprimat	4920	ATC H02AB06. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.249,92
149	33600000-6	Pregabalinum 150 mg	capsula	224	ATC N03AX16. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	474,01
150	33600000-6	Propofolum 10 mg/ml 20 ml	flacon	15	ATC N01AX10. Forma farmaceutica emulsie inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	221,40

151	33600000-6	Pyridoxinum/Pyridoxinum hydrochloridum 5% 1 ml	fiola	2400	ATC A11HA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	3.328,80
152	33600000-6	Reosorbilact (sau echivalentul) 200 ml	flacon	400	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20.724,20
153	33600000-6	Revit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 0,86 mg+ 1 mg+ 1 mg+ 35 mg	draje	1980	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	184,73
154	33600000-6	Rivaroxabanum 20 mg	comprimat/capsula	4500	ATC B01AX06. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	22.708,35
155	33600000-6	Rocuronii bromidum 10 mg/ml 5 ml	fiola	450	ATC M03AC09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	14.873,27
156	33600000-6	Rosuvastatinum 10 mg	comprimat	210	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	143,89
157	33600000-6	Rosuvastatinum 20 mg	comprimat	900	ATC C10AA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1.041,66
158	33600000-6	Salbutamololum 100 mcg/doza 200 doze	flacon	5	ATC R03AC02. Forma farmaceutica susp./inhalat presurizata. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.	108,78
159	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+100 mcg	Doza/Capsula	60	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.	150,00

160	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+250 mcg	Doza/Capsula	60	ATC R03AK06. Forma farmaceutica Pulb./inhalat sau Capsule cu pulbere de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura Doza/Capsula.	207,00
161	33600000-6	Sevofluranum 250 ml	flacon PEN Quik-Fil	4	ATC N01AB08. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon PEN Quik-Fil.	7.468,81
162	33600000-6	Sevofluranum 250 ml	flacon PEN Quik-Fil	1	ATC N01AB08. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.	988,15
163	33600000-6	Silymarinum 140 mg/150 mg	bucata	2000	ATC A05BA03. Forma farmaceutica Capsule/Comprimate/Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1.463,00
164	33600000-6	Simethiconum 40 mg/ml 30 ml	flacon	16	ATC A03AX13. Forma farmaceutica Picaturi orale sau Suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	740,80
165	33600000-6	Sorbilact (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) 200 ml	flacon	3	ATC B05XA31. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	254,09
166	33600000-6	Spiritus aethylicus 70% 100 ml	flacon	3048	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	16.527,17
167	33600000-6	Spiritus aethylicus 70% 1000 ml	flacon	370	ATC D08AX08. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	9.507,22
168	33600000-6	Strophanthinum 0.025% 1 ml	fiola	200	ATC C01AC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila.	298,00

					Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	
169	33600000-6	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 200 mg+40 mg/5 ml 80 ml	flacon	45	ATC J01EE01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	1.284,57
170	33600000-6	Sulfamethoxazolum+Trimethoprimum 400 mg+80 mg	comprimat	2250	ATC J01EE01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2.613,38
171	33600000-6	Thiaminum/Thiimini hydrochloridum 5% 1 ml	fiola	13450	ATC A11DA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	15.542,82
172	33600000-6	Tramadolum 100 mg/2 ml	fiola	1300	ATC N02AX02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m+i/v+s/c. Unitatea de masura fiola.	2.132,00
173	33600000-6	Travoprostum 40 mcg/ml 2,5 ml	flacon	15	ATC S01EE04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1.138,50
174	33600000-6	Trimeperidinum 2% 1 ml	fiola	1815	ATC N02AB. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	18.785,25
175	33600000-6	Trimetazidinum 35 mg	comprimat	120	ATC C01EB15. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. modif./prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
176	33600000-6	Valsartanum 160 mg	comprimat	600	ATC C09CA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	744,42
177	33600000-6	Vinpocetinum 5 mg/ml 2 ml	fiola	6500	ATC N06BX18. Forma farmaceutica sol. inj. sau conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	10.442,25

178	33600000-6	Warfarinum 5 mg	comprimat	100	ATC B01AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	100,00
					Total:	701 050,74 MLD

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**
10. În cazul în care contractul este împărțit pe loturi un operator economic poate depune oferta (se va selecta):
- 1) **Pentru toate loturile;**
11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **Nu se admite**
(indicați se admite sau nu se admite)
12. Termenii și condițiile de livrare/prestare solicitați: **Inconterms 2020 DDP - Franco Destinație Vămuț, cu transportul Furnizorului, într-o singură tranșă Decembrie 2025.**
- Locul livrării bunurilor – conform listei de distribuție atașate în SIA RSAP
13. Termenul de valabilitate a contractului: **pînă la 31 decembrie 2025.**
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 (45 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	<p>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:</p> <p>a) aplicarea semnăturii electronice a băncii comerciale emitente și după aceasta aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</p> <p>sau</p> <p>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;</p> <p>2. În cazul garanției pentru ofertă prin transfer la contul autorității contractante (CAPCS) – se va prezenta Ordin de plată – completat conform următoarelor date bancare: <i>Beneficiarul plății:</i> CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</p> <p><i>cu nota “Pentru garanția pentru ofertă la licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;</i></p>	+
4.	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;	+

		*Prezenta cerință este obligatorie doar în cazul ofertării unui produs cu statut de medicament.	
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).	+

		<i>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.</i>	
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 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 pînă 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. Declarația se va 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	<p>I. Pentru toate loturile se acceptă:</p> <p>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau</p> <p>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).</p> <p>II. Pentru loturile nr. 25, 57, 76, 146, 153 se acceptă:</p> <p>1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau</p> <p>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</p> <p>3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p> <p><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></p> <p>III. Cerințe adiționale:</p>	+

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](https://amdm.gov.md/storage/posts/April2022/000091_(2).pdf)), astfel încât 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. Prezența 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.

		<i>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.</i>	
17.	Nota 3	<p>Pentru lotul nr. 104 se acceptă produse înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (la momentul deschiderii ofertelor). Pentru dispozitivele medicale înregistrare din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare.</p> <p>În cazul în care produsul are statut de medicament: Se acceptă medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau produse 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 medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor).</p>	+
18.	Nota 4	<p>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.</p>	+
19.	Nota 5	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender.</p> <p>Scrisoarea de garanție bancară și garanția de bună execuție se completează fără nici o modificare sau abatere de la formulare, spațiile goale fiind completate cu informația solicitată. Completarea defectuoasă a formularelor atrage respingerea ofertei. (Anexa nr. 9 și nr. Anexa 10 conform Documentației standard din Ordinul Ministrului Finanțelor nr. 115 din 15 septembrie 2021).</p>	+

20.	Nota 6	<ol style="list-style-type: none"> 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.	
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
21.	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.	+
22.	Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)	<p>1. În cazul în care este emisă de o bancă comercială - completată conform anexei nr. 10 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice sau olografe (cu aplicarea suplimentară a ștampilei) de către banca comercială emitentă;</p> <p>2. În cazul transferului la contul autorității contractante (CAPCS) - completată conform următoarelor date bancare, prin aplicarea semnăturii și ștampilei ofertantului: <i>Beneficiarul plății: CENTRUL PENTRU ACHIZIȚII PUBLICE CENTRALIZATE ÎN SĂNĂTATE</i> <i>Denumirea Băncii: Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat</i> <i>Codul fiscal: 1016601000212</i> <i>IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA</i></p> <p><i>cu nota “Pentru garanția de bună execuție la Licitația deschisă nr. (se va indica numărul procedurii de achiziție publică)”</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.12.2025.</p>	+

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 Finanțelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

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

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

Notă:

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

a) operatorul economic retrace 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 Finanțelor – Trezoreria de Stat

Codul fiscal: 1016601000212

IBAN: MD23TRPCCC518430B01859AA

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

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

Notă:

Prezentarea oricărui alt formular decât cel aprobat prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021 constituie temei de respingere a ofertei, conform pct. 49 din Ordin.

Garantia de bună execuție a contractului constituită de către contractant în scopul asigurării autorității contractante, se va reține în cazul neîndeplinirii cantitative, calitative și în perioada convenită a contractului de achiziție publică.

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)- licitație electronică pasul minim conform SIA RSAP.
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: **45 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: 26.07.2024

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 19.11.2025

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): Nu

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG