

**Acord – cadru de achiziție a bunurilor
nr. ocds-b3wdp1-MD1718720327664 din 29 iulie 2024**

1. Părțile acordului-cadru

În temeiul Legii nr. 131 din 03 iulie 2015 privind achizițiile publice, cu modificările și completările ulterioare, s-a încheiat prezentul acord-cadru de achiziție a bunurilor, între:

Promitent-achizitor	Promitent-furnizor 1
<p><u>Centrul Pentru Achiziții Publice Centralizate în Sănătate</u>, adresă completă: Republica Moldova, CHIȘINĂU CENTRU, mun. Chișinău, bl. Grigore Vieru 22/2, telefon/fax: 022-222 445/022 – 222- 364, cod fiscal 1016601000212 cont IBAN: : MD23TRPCCC518430B01859AA, reprezentată prin domnul Gheorghe GORCEAG, în calitate de promitent-achizitor, pe de o parte, și</p>	<p><u>DITA ESTFARM SRL</u> (denumirea operatorului economic), adresa mun. Chișinău, str. Burebista,23, telefon/fax 022 405395/394/383, cod fiscal (IDNO) 1002600046359, cont (trezorerie, banca) MD14MO2224ASV23284347100, Mobiasbanca OTP Group S.A., codul băncii: MOBBMD22 reprezentată prin Grigore MORARU (denumirea conducătorului), director, în calitate de promitent-furnizor, pe de alta parte,</p>

a intervenit prezentul acord-cadru în condițiile în care părțile promitente rămân neschimbate pe toată durata de desfășurare.

2. Scopul acordului cadru

2.1 - Scopul acordului cadru îl reprezintă stabilirea elementelor/condițiilor esențiale care vor governa contractele de achiziție **încheierea acordului - cadru “Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Epidermoliza buloasă, pentru anul 2025-2027”**, ce urmează a fi atribuite în temeiul și pe durata derulării prezentului acord.

2.2 – Contractele ce urmează a fi atribuite au ca obiect furnizarea bunurilor (*medicamente, codul CPV: 33600000-6*) și în condițiile convenite în prezentul acord.

3. Durata acordului- cadru

3.1 - Durata prezentului acord-cadru este de 3 ani, 36 luni de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

4. Prețul unitar al bunurilor

4.1 – Prețul unitar al bunurilor este cel inclus de promitenții furnizori în oferta financiară și este prevăzut în anexa la prezentul acord-cadru.

5. Ajustarea prețului

5.1 Pentru bunurile furnizate, plățile datorate de achizitor prestatorului sunt tarifele declarate în oferta financiară, anexă la prezentul acord-cadru.

5.2 Prețul acordului-cadru este ferm pe întreaga perioadă de aplicare a acestuia și poate fi modificat numai în sensul îmbunătățirii acestuia.

6. Cantitatea și valorile maxime previzionate

6.1 - Cantitatea minimă, respectiv maximă de *medicamente* ce se estimează a fi furnizate în baza contractelor subsecvente este de:

Nr. d/o	Denumire lot	Denimire comercială/ Țara/ Producător	Cantită țile minime	Cantită țile maxime	Valorile maxime estimate (cu TVA)	Operator economic
1.	Betamethasonum+ Gentamicinum 0.5 mg+1 mg/g 15 g	Bethagen 0.5 mg/1 mg/g crem 15 g N 1/ Bosnalijek, Pharmaceutical and Chemical Industry JSC, Bosnia și Herțegovina /Bosnia și Herțegovina	263	1052	41065,66	DITA ESTFARM SRL
2.	Decametoxinum 0,2 mg/ml-200ml	Decasan® - 0.2 mg/ml - 200 ml N 1/ Iuria-Farm SRL, Ucraina /Ucraina	250	1000	90421,50	DITA ESTFARM SRL
3.	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/5 ml	Ferimax 50 mg/5 ml sirop 150 ml N1/ Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret A.Ş.,Turcia/ Turcia	1800	7200	3555,36	DITA ESTFARM SRL
4.	Ferrosi gluconas+Manganesi gluconas+ Cupri gluconas 50 mg+1.33 mg+0.7 mg/10 ml	Tot'hema 50 mg/1.33 mg/0.7 mg soluție orală 10 ml N20/ Innothera Chouzy, Franța/ Franța	1720	6880	29010,21	DITA ESTFARM SRL
5.	Hydrocortisonum+ Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g	Oxycort 9,30 mg/3,10 mg/g spray cutanat, suspensie 32,25g N1/ Polfa SA, Tarchomin, Polonia/ Polonia	121	484	52321,66	DITA ESTFARM SRL
6.	Tetryzolini hydrochloridum 0.05% 15 ml	Vizoptin 0,5 mg/ml, picături oftalmice, soluție 15 ml N1/ S.C. Rompharm Company S.R.L., România/ Georgia	144	576	33288,94	DITA ESTFARM SRL
7.	Natrii chloridum 0.9% 200 ml	Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă 200 ml N 1/ Shandong Qidu Pharmaceutical Co.,Ltd, China/ China	1090	4360	36353,68	DITA ESTFARM SRL

7. *Obligațiile* promitentului-furnizor

7.1 - Promitentul-furnizor se obligă ca bunurile furnizate să respecte cel puțin calitatea prevăzută în oferta tehnică, anexă la prezentul acord-cadru.

7.2 - Promitentul-furnizor se obligă să furnizeze bunurile astfel cum au fost prevăzute în acordul-cadru, ori de câte ori autoritatea solicită acest lucru.

7.3 – Promitentul-furnizor se obligă să despăgubească promitentul - achizitor împotriva oricăror:

a) reclamații și acțiuni în justiție, ce rezultă din încălcarea unor drepturi de proprietate intelectuală (brevete, nume, mărci înregistrate etc.), legate de echipamentele, materialele, instalațiile sau utilajele folosite pentru sau în legătură cu bunurile achiziționate, și

b) daune-interese, costuri, taxe și cheltuieli de orice natură, aferente, cu excepția situației în care o astfel de încălcare rezultă din respectarea caietului de sarcini întocmit de către achizitor.

7.4 - Promitentul-furnizor se obligă să nu transfere total sau parțial obligațiile asumate prin prezentul acord-cadru.

8. Obligațiile promitentului-achizitor

8.1 - Promitentul-achizitor se obligă să plătească pentru Bunurile livrate conform Contractelor subsecvente, în lei moldovenești, prin intermediul Ministerului Finanțelor – Trezoreria de Stat, în termen de 15 zile bancare de la recepționarea facturilor fiscale. Dovada achitării plăților pentru Bunurile livrate constituie emiterea Ordinului de plată către Ministerul Finanțelor – Trezoreria de Stat.

8.2 - Promitentul-achizitor se obligă să nu inițieze, pe durata prezentului acord-cadru, o nouă procedură de atribuire, atunci când intenționează să achiziționeze bunuri care fac obiectul prezentului acord-cadru, cu excepția cazului în care promitentul furnizor declară că nu mai are capacitatea de a răspunde solicitărilor.

9. Comunicări

9.1 - (1) Orice comunicare între părți, referitoare la îndeplinirea prezentului acord-cadru, trebuie să fie transmisă în scris sau prin mijloace electronice (e-mail).

(2) Orice document scris trebuie înregistrat atât în momentul transmiterii cât și în momentul primirii.

9.2 - Comunicările între părți se pot face și prin telefon, telegramă, telex, fax sau e-mail, cu condiția confirmării în scris a primirii comunicării.

10. Documentele acordului cadru:

a) oferta tehnică – anexa nr. 1;

b) oferta financiară – anexa nr. 2;

11. Încetarea acordului cadru

11.1 - (1) Prezentul acord cadru încetează de drept:

- prin ajungerea la termen;

- prin atingerea cantității maxime prevăzute la pct. 6.1, luând în considerare prevederile art. 76 din Legea nr.131/2015 privind achizițiile publice.

(2) Acordul cadru poate înceta și în următoarele cazuri:

- prin acordul de voință al părților;

- prin rezilierea de către o parte ca urmare a neîndeplinirii sau îndeplinirii în mod necorespunzător a obligațiilor asumate prin prezentul acord – cadru, de către cealaltă parte, cu o notificare prealabilă de 10 zile a părții în culpă.

12. Litigii

12.1 Litigiile ce pot apărea ca urmare a aplicării și interpretării prevederilor prezentului acord - cadru se vor soluționa pe cale amiabilă.

12.2 Dacă, după 10 zile de la începerea acestor tratative, achizitorul și furnizorul nu reușesc să rezolve în mod amiabil o divergență contractuală, fiecare parte poate solicita ca disputa să se soluționeze de către instanțele judecătorești din Republica Moldova.

Părțile au încheiat astăzi, **29.07.2024**, intră în vigoare la data înregistrării de către CAPCS prezentul acord-cadru, în trei exemplare toate avînd aceeași putere juridică și este valabil pînă la 31.12.2027 de la înregistrarea acordului-cadru la CAPCS.

Promitent-achizitor	Promitent-furnizor 1
<p>Centrul Pentru Achiziții Publice</p> <p><i>semnături autorizate)</i></p> <p>.....</p> <p>LS</p>	<p>DITA ESTFARM SRL</p> <p><i>(semnături autorizate)</i></p> <p>.....</p> <p>LS</p>

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718720327664 din 27.06.2024

Obiectul achiziției: privind încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Epidermoliza buloasă, pentru anul 2025-2027"

	Denumirea bunurilor/serviciilor	Denumirea modelului bunului/serviciu lui	Țara de origine	Producătorul	Specificarea tehnică deplină solicitată de către autoritatea contractantă	Specificarea tehnică deplină propusă de către ofertant	Standarde de referință
	1	2	3	4	5	6	7
Nr. Lot	Bunuri						
1	Betamethasonum+Gentamicinum 0.5 mg+1 mg/g 15 g	Bethagen® 0.5 mg/1 mg/g cremă	Bosnia și Herțego vina	Bosnalijek, Pharmaceutical and Chemical Industry JSC, Bosnia și Herțegovina	<p>ATC D07CC01. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură: tub.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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). <p>II. Cerințe adiționale:</p> <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), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.</p>	<p>ATC D07CC01. Forma farmaceutica crema. Mod de administrare extern. Unitate de masura tub. Ambalaj UM: 15g N1</p>	<p>Autorizat în RM. Cod medicament 200150015</p>

					<p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>		
2	Decametoxinum 0,2 mg/ml-200ml	Decasan® - 0.2 mg/ml 200 ml	Ucraina	Iuria-Farm SRL, Ucraina	<p>ATC D08AJ10. Forma farmaceutică: Soluție cutanată. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură: flacon. Se admit flacoane cu volumul 200 ml.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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). <p>II. Cerințe adiționale:</p> <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), astfel încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>	ATC D08AJ04. Forma farmaceutică soluție cutanată. Mod de administrare extern. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: 200 ml N1	Autorizat în RM. Cod medicament 405190011
3	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/5 ml	Ferimax 50 mg/5 ml sirop	Turcia	Bilim Ilac Sanayi Ve Ticaret A.Ş., Turcia	<p>ATC B03AB05. Forma farmaceutică Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul 	ATC B03AB05. Forma farmaceutică sirop. Mod de administrare per os. Unitate de masura mililitru.	Autorizat în RM. Cod medicament 608540025

					<p>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>II. Cerințe adiționale:</p> <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:</p> <p>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.</p> <p>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 încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>	Ambalaj UM: 150 ml N1	
4	Ferrosi gluconas+Manganesi gluconas+Cupri gluconas 50 mg+1.33 mg+0.7 mg/10 ml	Tot'hema® 50 mg/1.33 mg/0.7 mg soluție orală	Franța	Innothera Chouzy, Franța	<p>ATC B03AE10. Forma farmaceutică Soluție orală. Mod de administrare per os. Unitatea de măsură fiola.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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>II. Cerințe adiționale:</p> <p>La etapa de prezentare a Cererii pentru eliberarea autorizației de</p>	ATC B03AE10. Forma farmaceutică soluție orală. Mod de administrare per os. Unitate de măsură fiola. Ambalaj UM: 10 ml N20	Autorizat în RM. Cod medicament 600090052

					<p>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:</p> <p>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.</p> <p>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 încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>		
5	Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g	Oxycort 9,30 mg/3,10 mg/g spray cutanat, suspensie	Polonia	Polfa SA, Tarchomin, Polonia	<p>ATC D07CA01. Forma farmaceutica Spray cutanat. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru se acceptă:</p> <ol style="list-style-type: none"> 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). <p>II. Cerințe adiționale:</p> <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:</p> <p>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.</p> <p>Estimarea cantității necesare pentru controlul de stat al calității se va</p>	ATC D07CA01. Forma farmaceutica spray cutanat, suspensie. Mod de administrare extern. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: 32,25g N1	Autorizat în RM. Cod medicament 800200251

					<p>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 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.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferi medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>		
6	Tetryzolini hydrochloridum 0.05% 15 ml	Vizoptin 0,5 mg/ml, picături oftalmice, soluție	Georgia	S.C. Rompharm Company S.R.L., România	<p>ATC S01GA02. Forma farmaceutică Picături oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de măsură flacon.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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).</p> <p>II. 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 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.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere</p>	ATC S01GA02. Forma farmaceutică picături oftalmice, soluție. Mod de administrare extern. Unitate de măsură flacon. Ambalaj UM: 15 ml N1	Autorizat în RM. Cod medicament 2207130016

					a ofertei. Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.		
7	Natrii chloridum 0.9% 200 ml	Clorură de sodiu 9 mg/ml soluție perfuzabilă	China	Shandong Qidu Pharmaceutical Co., Ltd, China	<p>ATC B05CB01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.</p> <p>I. La etapa de încheiere a acordului cadru 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>II. Cerințe adiționale:</p> <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:</p> <p>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.</p> <p>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 încât să fie asigurată prezentarea la LCCM a unei cantități suficiente de mostre pentru cel puțin 1 analiză deplină.</p> <p>*Ordinul AMDM nr. Rg04-000091 din 07.04.2022 prevede cantitatea pentru 3 analize depline.</p> <p>Notă: La etapa de reofertare se vor accepta doar medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). Ofertarea medicamentelor neautorizate constituie temei de respingere a ofertei.</p> <p>Contractele subsecvente vor fi încheiate doar cu operatorii economici care vor oferta medicamente autorizate în Republica Moldova.</p>	ATC B05CB01. Forma farmaceutica solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitate de masura flacon. Ambalaj UM: 200 ml N1	Autorizat în RM. Cod medicament 9231203095
	TOTAL						

[Specificații de preț](#)

Numărul procedurii de achiziție: ocds-b3wdp1-MD-1718720327664 din 27.06.2024
Obiectul de achiziție: privind încheierea acordului - cadru "Achiziționarea medicamentelor necesare pentru realizarea Programului Național Epidermoliza buuloasă, pentru anul 2025-2027"

	Cod CPV	Denumirea bunurilor/serviciilor	Unitatea de măsură	Cantitatea	Preț unitar (fără TVA)	Preț unitar (cu TVA)	Suma fără TVA	Suma cu TVA	Termenul de livrare/prestare
	1	2	3	4	5	6	7	8	9
Nr.lot		Bunuri							
1	33600000-6	Betamethasonum+Gentamicinum 0.5 mg+1 mg/g 15 g	Tub	1052	36,1443	39,0358	38023,80	41065,66	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
2	33600000-6	Decamethoxinum 0,2 mg/ml-200ml	Flacon	1000	83,7236	90,4215	83723,60	90421,50	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
3	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/5 ml	Mililitru	7200	0,4572	0,4938	3291,84	3555,36	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
4	33600000-6	Ferrosi gluconas+Manganesi gluconas+Cupri gluconas 50 mg+1.33 mg+0.7 mg/10 ml	Fiolă	6880	3,9043	4,2166	26861,58	29010,21	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
5	33600000-6	Hydrocortisonum+Oxytetracyclinum 3.10 mg+9.30 mg/g 32.25 g	Flacon	484	100,095	108,1026	48445,98	52321,66	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
6	33600000-6	Tetryzolini hydrochloridum 0.05% 15 ml	Flacon	576	53,5123	57,7933	30823,08	33288,94	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.
7	33600000-6	Natrii chloridum 0.9% 200 ml	Flacon	4360	7,7204	8,338	33660,94	36353,68	Termenele de livrare (tranchele) vor fi stabilite exact la momentul transmiterii invitației pentru reofertare pe parcursul anilor 2024-2027.