

ANUNȚ DE PARTICIPARE INCLUSIV PENTRU PROCEDURILE DE PRESELECȚIE/PROCEDURILE NEGOCIATE

privind “Achiziționarea medicamentelor necesare instituțiilor medico-sanitare publice (IMSP) și instituțiilor bugetare care prestează servicii medicale și sociale pentru anul 2026 (Lista de bază, repetat nr. 7 + Lista suplimentară nr. 1, repetat nr. 6 + Lista suplimentară nr. 2, repetat nr. 6)”

(se indică obiectul achiziției)

prin procedura de achiziție: **Licitatie deschisă**

(tipul procedurii de achiziție)

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

Link-ul către planul de achiziții publice publicat: <https://capcs.gov.md/storage/documents/cL7H9eHxRUpgsvnacnTTPYn1lqtmjYyN92FIN390.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, Bd. G. Vieru 22/2**

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

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

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

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

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

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

1	33600000-6	Acetylcysteinum 100 mg	5470	bucata	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Comprimate efervescente sau Pulb./sol. orală. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	11598,59
2	33600000-6	Acetylcysteinum 200 mg/5 ml	68800	mililitru	ATC R05CB01. Forma farmaceutica Granule/sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	12583,52
3	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 325 mg	37650	comprimat	ATC B01AC06. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	12985,49
4	33600000-6	Acidum acetylsalicylicum 500 mg	150	flacon	ATC B01AC06. Forma farmaceutica pulb.+solv./sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	27777,78
5	33600000-6	Acidum ascorbicum 100 mg/ml 30 ml	75	flacon	ATC A11GA01. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	2083,33
6	33600000-6	Acidum ethacrynicum 50 mg	200	comprimat	ATC C03CC01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	868,16
7	33600000-6	Acidum fusidicum 10 mg/g 5 g	33	flacon	ATC S01AA13. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice/suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2207,94
8	33600000-6	Acidum hopantenicum 10% 100 ml	180	flacon	ATC N06BX. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	21000,01
9	33600000-6	Adenosini phosphas 10 mg/ml	21945	fiola	ATC C01EB10. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	41476,05
10	33600000-6	Allohol/Allochol (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) 80 mg+40 mg+5 mg+25 mg	30050	comprimat	ATC A05AX. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10697,8
11	33600000-6	Aminosol-Neo 10% 500 ml	9948	flacon	ATC B05BA10. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	688933,82

12	33600000-6	Amoxicillinum+Acidum clavulanicum 500 mg+100 mg	7640	flacon	ATC J01CR02. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj. sau pulbere pentru soluție injectabilă/perfuzabilă. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	130299,44
13	33600000-6	Amphotericinum B 100 mg/ml	950	mililitru	ATC J02AA01. Forma farmaceutica suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	13971,94
14	33600000-6	Arginini aspartas + Cyproheptadini alfa-ketoglutaratum 1 g + 3 mg/10 ml	100	flacon	ATC A15. Forma farmaceutica Solutie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	856,14
15	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 12.5 g+25 g/250 ml 12.5 g+25 g/250 ml	55359	flacon	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2455586,84
16	33600000-6	Argininum+Sorbitolum 25g+50g/500 ml 25g+50g/500 ml	16400	flacon	ATC A05BA01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1206928,48
17	33600000-6	Aztreonamum 1000 mg	100	flacon	ATC J01DF01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20000
18	33600000-6	Betamethasonum+Acidum salicylicum 0.5 mg+20 mg/g 30 ml sau 0,64 mg+20 mg/g 30 ml	25	flacon	ATC D07XC01. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1050
19	33600000-6	Bromhexinum 4 mg	35700	comprimat	ATC R05CB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8568
20	33600000-6	Bupivacainum 5 mg/ml 4 ml	400	fiola	ATC N01BB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare spinal. Unitatea de masura fiola.	12073,56
21	33600000-6	Butamiratum 5 mg/ml 20 ml	52	flacon	ATC R05DB13. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3801,29
22	33600000-6	Caffeinum (natrium benzoicum) 20% 1 ml	24810	fiola	ATC N06BC01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	25417,85
23	33600000-6	Calcii gluconas 500 mg	16480	comprimat	ATC A12AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10164,86

24	33600000-6	Calcium-Magnesium inositohexaphosphatum+Calcium gluconas+Ergocalciferolum (analog D-Calcin) 125 mg+375 mg+3000 UI	51	flacon	ATC A12AX. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	3919,45
25	33600000-6	Captoprilum 12.5 mg	16150	comprimat	ATC C09AA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10311,78
26	33600000-6	Carbacholum 0.01% 1.5 ml	557	flacon	ATC S01EB02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	111400
27	33600000-6	Carbomerum 0.25% 10 g	80	tub	ATC S01XA20. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	8375,54
28	33600000-6	Cefaclorum 125 mg/5 ml 100 ml	387	flacon	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	36223,2
29	33600000-6	Cefaclorum 250 mg	3690	capsula	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	21104,96
30	33600000-6	Cefaclorum 250 mg/5 ml 100 ml	614	flacon	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	88416
31	33600000-6	Cefaclorum 500 mg	11210	capsula	ATC J01DC04. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	134520
32	33600000-6	Cefiximum 100 mg/5 ml	35280	mililitru	ATC J01DD08. Forma farmaceutica Pulbere/susp.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	176400
33	33600000-6	Ceftobiprolum 500 mg	200	flacon	ATC J01DI01. Forma farmaceutica Pulb./Conc./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	798148,16
34	33600000-6	Ceftriaxonum 500 mg	22990	flacon	ATC J01DD04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb.+solv./sol. inj. sau Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	134691,51
35	33600000-6	Celecoxibum 200 mg	375	capsula	ATC M01AH01. Forma farmaceutica Capsule. Mod de	1425

					administrare per os. Unitatea de masura capsula.	
36	33600000-6	Centaurei herba+Levistici radix+Rosmarini folium/Herba Centaurei + Radix Levistici + Folium Rosmarini 100 ml	53	flacon	ATC G04BX. Forma farmaceutica Lichid oral sau Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4740,84
37	33600000-6	Chloramphenicolum 1000 mg	2547	flacon	ATC J01BA01. Forma farmaceutica Pulbere/sol.inj.. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura flacon.	62528,85
38	33600000-6	Cholecalciferolum 2000 UI	400	capsula	ATC A11CC05. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	851,84
39	33600000-6	Cholini salicylas 20% 10 ml	398	flacon	ATC S02D. Forma farmaceutica Picaturi auriculare, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	13729,85
40	33600000-6	Chondroitini sulfas/Chondroitini natrii sulfas 100 mg/ml 1 ml	50	fiola	ATC M01AX25. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	783,68
41	33600000-6	Chondroitinum+Glucosaminum 200 mg+250 mg	4000	capsula	ATC M09AX. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	16444,4
42	33600000-6	Cilostazolium 100 mg	300	comprimat	ATC B01AC23. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	831,6
43	33600000-6	Ciprofloxacinum 3 mg/g 5 g	702	tub	ATC S01AX13. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	50010,97
44	33600000-6	Cisatracurium 2 mg/ml 10 ml	350	fiola	ATC M03AC11. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj./perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	59769,36
45	33600000-6	Clarithromycinum 250 mg/5 ml	26000	mililitru	ATC J01FA09. Forma farmaceutica Granule p/u suspensie orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	12038
46	33600000-6	Clindamycinum 150 mg/ml 2 ml	320	fiola	ATC J01FF01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	83526,4

47	33600000-6	Clonidinum 150 mcg/ml 1ml	420	fiola	ATC C02AC02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	3888,91
48	33600000-6	Colagenasum + Chloramphenicolum (analog IruXol) 0,6 U/g + 10 mg/g 30 g	93	tub	ATC D03BA02. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	24344,83
49	33600000-6	Cytochromum C 0,25% 4 ml	50	flacon	ATC C01CX. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	2314,81
50	33600000-6	Dantrolenum sodium 20 mg	7	flacon	ATC M03CA01. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	11830
51	33600000-6	Dapsonum 100 mg	700	comprimat	ATC J04BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	20475
52	33600000-6	Dexamethasonum+Neomycinum+Polymyxinum B 1 mg+3500 UI+6000 UI/g 3.5 g	1171	tub	ATC S03CA01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	25845,14
53	33600000-6	Dexamethasonum+Tobramycinum 1 mg+3 mg/ml 5 ml	1964	flacon	ATC S01CA01. Forma farmaceutica picaturi oftalmice, suspensie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	33299,62
54	33600000-6	Dexpanthenolum 5%	3920	gram	ATC S01XA12. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	36659,25
55	33600000-6	Dextranum 6% 200 ml	1119	flacon	ATC B05AA05. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	38336,16
56	33600000-6	Diclofenacum 50 mg	2260	bucata	ATC M01AB05. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat gastrorezistente/Drajeuri. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	1423,8
57	33600000-6	Dienogestum 2 mg	280	comprimat	ATC G03DB08. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3602,37

58	33600000-6	Diltiazemum 180 mg	220	comprimat/ca psula	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant/capsula.	710,75
59	33600000-6	Diltiazemum 5 mg/ml 5 ml	23	fiola	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	18124
60	33600000-6	Diltiazemum 60 mg	600	comprimat	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant.	644,46
61	33600000-6	Diltiazemum 90 mg	3620	comprimat/ca psula	ATC C08DB01. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung./Capsule cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant/capsula.	6703,88
62	33600000-6	Dimethiconum + Guaiazulenum (analog Pepsane) 3 g+0,004 g 10 g	2330	plic	ATC A02AF. Forma farmaceutica Gel oral. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	13331,79
63	33600000-6	Dimethindenum/Dimetindenum 1 mg/ml	3985	mililitru	ATC R06AB03. Forma farmaceutica Picaturi orale. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	11745,79
64	33600000-6	Dimethylsulfoxidum 50 ml	2456	flacon	ATC M02AX03. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	95193,82
65	33600000-6	Doxazosinum 4 mg	450	comprimat	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant.	1612,49
66	33600000-6	Doxazosinum 8 mg	450	comprimat	ATC C02CA04. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant.	2971,67
67	33600000-6	Doxofyllinum 400 mg	800	comprimat	ATC R03DA11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimant.	4381,68
68	33600000-6	Droperidolum 2,5 mg/ml	11585	mililitru	ATC N05AD08. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura mililitru.	25958,51

69	33600000-6	Ephedrinum 10 mg/ml	1010	fiola	ATC R01AA03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	18703,69
70	33600000-6	Ephedrinum 50 mg/ml 1 ml	235	fiola	ATC R03CA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare sub cutan. Unitatea de masura fiola.	9927,2
71	33600000-6	Epinephrinum 0,15 mg/0,3 ml	10	stilou injector (pen) preumplut	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura stilou injector (pen) preumplut.	12278,68
72	33600000-6	Epinephrinum 0,3 mg/0,3 ml	4500	Microgram	ATC C01CA24. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura Microgram.	24750
73	33600000-6	Eplerenonum 50 mg	700	comprimat	ATC C03DA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4879,91
74	33600000-6	Erythromycinum 200-250 mg	1280	comprimat	ATC J01FA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2773,38
75	33600000-6	Esmololum 10 mg/ml 10 ml	235	fiola	ATC C07AB09. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	23674,98
76	33600000-6	Ethinylestradiolum+Gestodenum 0.02 mg+0.075 mg	1770	bucata	ATC G03AA10. Forma farmaceutica Draje/Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	6404,75
77	33600000-6	Extractum folia Eucalypti 20 mg/ml 20 ml	150	flacon	ATC D08AX. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1650
78	33600000-6	Febuxostatium 80 mg	484	comprimat	ATC M04AA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3702,6
79	33600000-6	Fenoterolum 100 mcg/doza 200 doze	239	flacon	ATC R03AC04. Forma farmaceutica Solutie de inhalat presuriz.. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	23661

80	33600000-6	Ferri (III) hydroxidum cum polymaltosi complexum 50 mg/ml 30 ml	90	flacon	ATC B03AB05. Forma farmaceutica Picaturi orale, solutie. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	4636,8
81	33600000-6	Ferri carboxymaltosum 50 mg Fier/ml 2 ml	20	flacon	ATC B03AC. Forma farmaceutica Dispersie injectabila/perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	29479,67
82	33600000-6	Flecainidum 100 mg	150	comprimat	ATC C01BC04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1800
83	33600000-6	Fluoresceinum natrium 100 mg/ml 5 ml	24	flacon	ATC S01JA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	42648
84	33600000-6	Fluoxetinum 20 mg	6570	capsula	ATC N06AB03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	14462,54
85	33600000-6	Flurbiprofenum 100 mg	450	comprimat	ATC M01AE09. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1737,86
86	33600000-6	Fluticasonum 0.5 mg/g	90	gram	ATC D07AC17. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	265,83
87	33600000-6	Fluticasonum 50 mcg/doza 120 doze	26	flacon	ATC R03BA05. Forma farmaceutica suspensie de inhalat presurizata. Mod de administrare pe cale inhalatorie. Unitatea de masura flacon.	1177,7
88	33600000-6	Fluticasonum/Fluticasoni propionas 125 mcg/1doza 60 doze	421	flacon	ATC R03BA05. Forma farmaceutica Suspensie/inhalat presurizata. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura flacon.	58675,99
89	33600000-6	Fosfomicinum 4 g	100	flacon	ATC J01XX01. Forma farmaceutica Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	54691
90	33600000-6	Ganciclovirum 1.5 mg/g 5 g	178	tub	ATC S01AD09. Forma farmaceutica Gel oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	15460,33
91	33600000-6	Gentamicinum 0.3% 5 ml	143	flacon	ATC S03AA06. Forma farmaceutica Picaturi	1588,89

					oftalmice/auriculare. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	
92	33600000-6	Gentamicinum 40 mg/1 ml	13470	fiola	ATC J01GB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	42161,1
93	33600000-6	Glucosum 20% 200 ml	405	flacon	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	7125
94	33600000-6	Glucosum 40% 10 ml	90820	fiola	ATC B05CX01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	307670,91
95	33600000-6	Haloperidolum decanoas 50 mg/1 ml	6515	fiola	ATC N05AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	21304,05
96	33600000-6	Hydralazinum 10 mg	290	comprimat	ATC C02DB01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	905,29
97	33600000-6	Hydrocortisoni hemisuccinas 25 mg/5 ml	1090	fiola	ATC D07AA02. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj. sau Susp. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	25176,06
98	33600000-6	Hydrocortisonum 2.5% 2 ml	600	fiola	ATC H02AB09. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Sol. inj. sau Susp. inj.. Mod de administrare i/v sau i/m. Unitatea de masura fiola.	13858,38
99	33600000-6	Hydroxychloroquinum 200 mg	500	comprimat	ATC P01BA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	822,65
100	33600000-6	Ichthammolum 200 mg/g 25 g	170	tub	ATC D08AX. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	2503,74
101	33600000-6	Imipraminum 25 mg	9850	comprimat	ATC N06AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	7323,48
102	33600000-6	Inosinum 200 mg	143000	comprimat	ATC C01EB. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	43329

103	33600000-6	Insulinum detemirum 100 UI/ml 3 ml	335	stilou injector preumplut	ATC A10AE05. Forma farmaceutica soluție injectabilă în stilou injector (pen) preumplut. Mod de administrare s/cutan. Unitatea de masura stilou injector preumplut.	52237,39
104	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 10 ml	397	flacon	ATC A10AD01. Forma farmaceutica Suspensie injectabila. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura flacon.	61707,38
105	33600000-6	Insulinum humanum (act.interm.deb.rap) 100 UI/ml 3 ml	60	cartus	ATC A10AD01. Forma farmaceutica suspensie injectabila in cartus. Mod de administrare i/m, s/cutan. Unitatea de masura cartus.	3984,86
106	33600000-6	Interferonum alfa-2b + Diphenhydraminum (analog Oftalmoferon) 10000 UI + 1 mg/ml 5 ml	145	flacon	ATC S01AD05. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice, solutie. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10069,38
107	33600000-6	Iohexolum 350 mg I/ml 200 ml	1300	flacon	ATC V08AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	57137,99
108	33600000-6	Iopromidum 623,40 mg/ml 100 ml	1500	flacon	ATC V08AB05. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	801315
109	33600000-6	Ipratropii bromidum + Salbutamolom 0,5 mg+2,5 mg/2,5 ml	1190	fiola	ATC R03AL02. Forma farmaceutica Solutie de inhalat prin nebulizator. Mod de administrare inhalatoriu prin nebulizator. Unitatea de masura fiola.	5042,15
110	33600000-6	Isofluranum 99,9-100% 250 ml	35	flacon + adapter Drager-Fil	ATC N01AB06. Forma farmaceutica Lichid/vapori de inhalat. Mod de administrare prin inhalare. Unitatea de masura flacon + adapter Drager-Fil.	48862,59
111	33600000-6	Itopridum 50 mg	520	comprimat	ATC A03FA07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1754,22
112	33600000-6	Ivabradinum 5 mg	1242	comprimat	ATC C01EB17. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2300,06
113	33600000-6	Ivermectinum 3 mg	200	comprimat	ATC P02CF01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	514,82

114	33600000-6	Kalii aspartas + Magnesii aspartas 158-250 mg + 140-250 mg	234800	comprimat	ATC A12CX. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	326465,92
115	33600000-6	Labetalolum 100 mg	710	comprimat	ATC C07AG01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2401,01
116	33600000-6	Lamivudinum 100 mg	200	comprimat	ATC J05AF05. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2777,78
117	33600000-6	Levobupivacainum 5 mg/ml 10 ml	740	fiola	ATC N01BB10. Forma farmaceutica Conc./sol. perf.. Mod de administrare epidural. Unitatea de masura fiola.	24313,14
118	33600000-6	Levocarnitinum 200 mg/ml 5 ml	1690	fiola	ATC A16AA01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	25957,22
119	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg	227900	comprimat	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	157980,28
120	33600000-6	Levomepromazinum 25 mg/1 ml	16830	fiola	ATC N05AA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	66414,55
121	33600000-6	Lidocaini hydrochloridum 2% 2 ml	13000	fiola	ATC N01BB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	11438,7
122	33600000-6	Lipiodol Ultra Fluid (sau echivalentul) 480 mg iod/ml 10 ml	60	fiola	ATC V08AD01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare Intraarterial, intralimfatic. Unitatea de masura fiola.	311111,11
123	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 10 mg+5 mg+1,5 mg	90	capsula	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	478,48
124	33600000-6	Lisinoprilum + Amlodipinum + Indapamidum 20 mg+10 mg+1,5 mg	90	capsula	ATC C09BX. Forma farmaceutica Capsule cu elib. modif.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	547,17

125	33600000-6	Lisinoprilum+Amlodipinum 20 mg+10 mg	3000	comprimat	ATC C09BB03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	10777,8
126	33600000-6	Magnesii sulfas 20 g	2310	plic	ATC A06AD04. Forma farmaceutica Pulbere/sol.orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura plic.	8534,06
127	33600000-6	Mannitolum 250 mg/ml 50 ml	10	flacon	ATC B05BC01. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	138,89
128	33600000-6	Mebendazolum 100 mg	5582	comprimat	ATC P02CA01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	61327,2
129	33600000-6	Meglumini natrium succinatum 1.5% 400 ml	1672	flacon	ATC B05BB. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	66956,58
130	33600000-6	Melatoninum 1 mg	4480	comprimat	ATC N05CH01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	8370,88
131	33600000-6	Mepivacainum 30 mg/ml	2720	mililitru	ATC N01BB03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare perineural. Unitatea de masura mililitru.	10322,4
132	33600000-6	Mesalazinum 250 mg	350	Supozitor	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	3745,56
133	33600000-6	Mesalazinum 4 g/60 ml	14	Flacon unidoza	ATC A07EC02. Forma farmaceutica Suspensie rectala. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Flacon unidoza.	4651,11
134	33600000-6	Metamizoli natrium+Pitofenonum+Fenpiverini bromidum 500 mg+2 mg+0.02 mg/ml 5 ml	2000	fiola	ATC A03DA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	5406,2
135	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 10 ml	198	flacon	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie alcoolica. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	3116,66
136	33600000-6	Methyleni coeruleum 1% 25 ml	1807	flacon	ATC D08A. Forma farmaceutica Solutie apoasa. Mod de	45175

					administrare extern. Unitatea de masura flacon.	
137	33600000-6	Methylethylpiridinol 10 mg/ml 5 ml	52	flacon	ATC S01XA. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	3768,07
138	33600000-6	Methylprednisolonum 16 mg	3200	comprimat	ATC H02AB04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	14459,2
139	33600000-6	Metoprololum 100 mg	7110	comprimat	ATC C07AB02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5445,55
140	33600000-6	Midecamycinum 400 mg	2312	comprimat	ATC J01FA03. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	4732,66
141	33600000-6	Mirtazapinum 15 mg	1750	comprimat	ATC N06AX11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3905,48
142	33600000-6	Misoprostolum 200 mcg	814	bucata	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimat vaginale. Mod de administrare intravaginal. Unitatea de masura bucata.	72497,77
143	33600000-6	Misoprostolum 25 mcg	2778	bucata	ATC G02AD06. Forma farmaceutica Comprimat vaginale/Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura bucata.	100330,53
144	33600000-6	MULTIBIC 3 mmol/l Kalium (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	2000	punga dublu-compartiment ala	ATC B05ZB. Forma farmaceutica Solutie pentru hemodializa/hemofiltrare. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura punga dublu-compartimentala.	592592,6
145	33600000-6	Naftifinum/Naftifini hydrochloridum 10 mg/g	1370	gram	ATC D01AE22. Forma farmaceutica Crema. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	10750,66
146	33600000-6	Naloxonum 0.4 mg/ml 1 ml	3930	fiola	ATC V03AB15. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v+i/m. Unitatea de masura fiola.	31194,77
147	33600000-6	Nandrolonum/Nandroloni decanoas 50 mg/1 ml	260	fiola	ATC A14AB01. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	8642,61

148	33600000-6	Natrii chloridum 10% 200 ml	100	flacon	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1388,89
149	33600000-6	Natrii chloridum 10% 400 ml	100	flacon	ATC B05XA03. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	1405,56
150	33600000-6	Neomycinum + Polymyxinum B + Nystatinum (analog Polygynax Virgo) 35000 UI+35000 UI+100000 UI	2418	capsula	ATC G01AA51. Forma farmaceutica Capsule moi vaginale. Mod de administrare prin instilare intravaginala (destinat doar pentru fetite si adolescente). Unitatea de masura capsula.	15233,4
151	33600000-6	Netilmicinum 100 mg/2 ml	20	fiola	ATC J01GB07. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	651,67
152	33600000-6	Nicethamidum 25% 2 ml	29365	fiola	ATC R07AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/m. Unitatea de masura fiola.	134148,13
153	33600000-6	Nifedipinum 20 mg	32740	comprimat	ATC C08CA05. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	15878,9
154	33600000-6	Nitrofuralem 20 mg	4400	comprimat	ATC D08AF01. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate efervescente. Mod de administrare extern. Unitatea de masura comprimat.	6722,32
155	33600000-6	Nitrofurantoinum 50 mg	10630	comprimat	ATC J01XE01. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9842,32
156	33600000-6	Nystatinum 500000 UI	4780	ovule	ATC G01AA01. Forma farmaceutica Ovule. Mod de administrare vaginal. Unitatea de masura ovule.	14017,35
157	33600000-6	Ofloxacinum 0,3% 3 g	151	tub	ATC S01AE01. Forma farmaceutica Unguent oftalmic. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	9045,41
158	33600000-6	Olanzapinum 10 mg	16070	comprimat	ATC N05AH03. Forma farmaceutica Comprimate/Comprimate orodispersabile. Mod de	85738,27

					administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	
159	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum 10 mg	496	comprimat	ATC C09CA08. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2493,84
160	33600000-6	Olmesartanum medoxomilum+Amlodipinum+Hydrochlorothiazidum 40 mg+10 mg+25 mg	90	comprimat	ATC C09DX03. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1083,33
161	33600000-6	Oxacillinum 1 g	630	flacon	ATC J01CF04. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	17820,12
162	33600000-6	Oxeladinum 40 mg	100	capsula	ATC R05DB09. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	307,41
163	33600000-6	Oxolinum 0.25% 10 g	238	tub	ATC D06BB. Forma farmaceutica Unguent. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1900,43
164	33600000-6	Oxybuprocainum 4 mg/ml 10 ml	20	flacon	ATC S01HA02. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	658,4
165	33600000-6	Paliperidonum 9 mg	60	comprimat	ATC N05AX13. Forma farmaceutica Comprimate cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2140,43
166	33600000-6	Pancreatinum+Simethiconum+Haemicellulasum+Extractum Bovini Cholis (analog Flaton) 87,5 mg+50 mg+50 mg+25 mg	53830	draje	ATC A09AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	62179,03
167	33600000-6	Paracetamolum + Codeini phosphas + Promethazini hydrochloridum 350 mg+40 mg+3 mg	1250	comprimat	ATC N02BE71. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	3645,63
168	33600000-6	Paracetamolum 50 mg	2019	Supozitor	ATC N02BE01. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	1264,9
169	33600000-6	Paromomycinum sulfas 250 mg	520	capsula	ATC A07AA06. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	50440

170	33600000-6	Permethrinum 1% 120 ml	1431	flacon	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Lotiune/Sampon. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	114161,03
171	33600000-6	Izononanoat de izononil, sulfat de MIPA-laureth, Laureth-4, cocamidă DEA, ulei esențial de arbore de ceai, ulei esențial de cimbru, ulei esențial de geranium, ulei esențial de scorțișoară (analog Hygia Med) (sau echivalentul din punct de vedere al compoziției calitative și cantitative)	1431	flacon	Forma farmaceutica Lotiune/Sampon. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	114161,03
172	33600000-6	Permethrinum 50 mg/g	22500	gram	ATC P03AC04. Forma farmaceutica Unguent/Cremă. Mod de administrare extern. Unitatea de masura gram.	33795
173	33600000-6	Phenazepamum 1 mg	59050	comprimat	ATC N05BX. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	129910
174	33600000-6	Phenobarbitalum 15 mg	5300	comprimat	ATC N02AA02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	68086,45
175	33600000-6	Phenytoinum 50 mg/ml 5 ml	4215	fiola	ATC N03AB02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	51423
176	33600000-6	Pikovit (sau echivalentul din punct de vedere al compoziției calitative și cantitative) -	6300	draje	ATC A11AA02. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	11200,14
177	33600000-6	Piperacillinum+Tazobactamum 2000 mg+250 mg	1635	flacon	ATC J01CR05. Forma farmaceutica Pulb./sol. inj. sau Pulb./sol. perf.. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	163815,56
178	33600000-6	Piracetamum + Cinnarizinum 400 mg+25 mg	61620	bucata	ATC N06BX. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	29121,61
179	33600000-6	Piracetamum 200 mg	2050	comprimat/capsula	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	398,11

180	33600000-6	Piracetamum 800 mg	134690	bucata	ATC N06BX03. Forma farmaceutica Comprimate/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura bucata.	241526,11
181	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 50 ml	20	flacon	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	1000
182	33600000-6	Povidoni iodidum (solutie nestandardizata de Povidon-iod) 100 mg/ml 500 ml	100	flacon	ATC D08AG02. Forma farmaceutica Solutie cutanata. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	10000
183	33600000-6	Povidoni iodidum 60 mg/ml 200 ml	392	flacon	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	20384
184	33600000-6	Procainamidum 100 mg/ml	700	fiola	ATC C01BA02. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	4932,41
185	33600000-6	Propafenoni hydrochloridum 3.5 mg/ml 10 ml	1060	fiola	ATC C01BC03. Forma farmaceutica Solutie injectabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura fiola.	19629,61
186	33600000-6	Proparacainum 0.5% 15 ml	146	flacon	ATC S01HA04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	26963,28
187	33600000-6	Propranololum 10 mg	11500	comprimat	ATC C07AA05. Forma farmaceutica Comprimate. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1865,3
188	33600000-6	Prostamed (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	1200	comprimat	ATC G04CX. Forma farmaceutica Comprimate masticabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	2170,92
189	33600000-6	Prostatilenum 30 mg	300	supozitor	ATC G04CX. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura supozitor.	5117,49
190	33600000-6	Reosorbilact/Resorbilon (sau echivalentul) 200 ml	500	flacon	ATC B05BB04. Forma farmaceutica Solutie perfuzabila. Mod de administrare i/v. Unitatea de masura flacon.	28965,00
191	33600000-6	Retinolium 50000 UI/ml 10 ml	146	flacon	ATC A11CA01. Forma farmaceutica picaturi orale, solutie.	1903,99

					Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	
192	33600000-6	Retinolum+Tocopherolum+Menadionu m+Carotenum (analog Aecol) 50 ml	50	flacon	ATC D03AX. Forma farmaceutica Solutie uleioasa. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	808,8
193	33600000-6	Revit (sau echivalentul din punct de vedere calitativ și cantitativ) 0,86 mg+ 1 mg+ 1 mg+ 35 mg	225800	draje	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	52859,78
194	33600000-6	Rifaximinum 200 mg	556	comprimat	ATC A07AA11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	9969,08
195	33600000-6	Risperidonum 1 mg	15410	comprimat	ATC N05AX08. Forma farmaceutica Comprimat/Comprimat orodispersabile. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	19526,01
196	33100000-1	Salbutamololum 2 mg/5 ml	2700	mililitru	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Sirop. Mod de administrare per os. Unitatea de masura mililitru.	2050,11
197	33600000-6	Salbutamololum 4 mg	2050	comprimat	ATC R03CC02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	1599,41
198	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+100 mcg	4800	Doza/Capsula	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.	15553,44
199	33600000-6	Salmeterolum+Fluticasonum 50 mcg+250 mcg	26500	Doza/Capsula	ATC R03AK06. Forma farmaceutica Pulb./inhalat sau Capsule cu pulbere de inhalat. Mod de administrare inhalatie. Unitatea de masura Doza/Capsula.	116035,55
200	33600000-6	Sulfanilamidum 5% 30 g	60	tub	ATC D06BA. Forma farmaceutica Unguent/Liniment. Mod de administrare extern. Unitatea de masura tub.	1521,66
201	33600000-6	Sumatriptanum 50 mg	350	comprimat	ATC N02CC01. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5930,58

202	33600000-6	Thiaminum + Pyridoxinum + Cyanocobalaminum (analog Benevront-WM) 250 mg+250 mg+1 mg	19550	comprimat	ATC A11DB. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	78604,69
203	33600000-6	Tocopherolum/Alpha-tocopherolum 400 mg	32270	capsula	ATC A11HA03. Forma farmaceutica Capsule moi. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	68176,83
204	33600000-6	Tolperisonum 50 mg	7600	comprimat	ATC M03BX04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	5277,44
205	33600000-6	Tolterodinum 2 mg	210	comprimat	ATC G04BD07. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	833,07
206	33600000-6	Torasemidum 200 mg	1050	comprimat	ATC C03CA04. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11226,5
207	33600000-6	Travoprostum 40 mcg/ml 2,5 ml	25	flacon	ATC S01EE04. Forma farmaceutica Picaturi oftalmice. Mod de administrare extern. Unitatea de masura flacon.	2974,54
208	33600000-6	Tribenosidum + Lidocainum (analog Procto-Glyvenol) 400 mg+40 mg	720	Supozitor	ATC C05AX05. Forma farmaceutica Supozitoare. Mod de administrare rectal. Unitatea de masura Supozitor.	7113,38
209	33600000-6	Trimebutinum 300 mg	1550	comprimat	ATC A03AA05. Forma farmaceutica Comprimat cu elib. prelung.. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	11260,75
210	33600000-6	Trimetabol (sau echivalentul din punct de vedere calitativ si cantitativ) -	140	flacon	ATC A15. Forma farmaceutica Pulb.+solv./sol. orala. Mod de administrare per os. Unitatea de masura flacon.	17411,86
211	33600000-6	Undevit (sau echivalentul din punct de vedere al compozitiei calitative si cantitative) -	22300	draje	ATC A11BA. Forma farmaceutica Draje. Mod de administrare per os. Unitatea de masura draje.	5575
212	33600000-6	Valaciclovirum 500 mg	7890	comprimat	ATC J05AB11. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	86980,15
213	33600000-6	Valeriana officinalis+Phenobarbitalum 50 mg+20 mg	6480	capsula	ATC N05CB02. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	7397,57

214	33600000-6	Vancomycinum 250 mg	8180	comprimat/capsula	ATC J01XA01. Forma farmaceutica Comprimat/Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat/capsula.	695510,23
215	33600000-6	Vildagliptinum 50 mg	100	comprimat	ATC A10BH02. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	686,61
216	33600000-6	Zaleplonum 10 mg	1350	capsula	ATC N05CF03. Forma farmaceutica Capsule. Mod de administrare per os. Unitatea de masura capsula.	7950,02
217	33600000-6	Zofenoprilum 30 mg	130	comprimat	ATC C09AA15. Forma farmaceutica Comprimat. Mod de administrare per os. Unitatea de masura comprimat.	520
Total						13 569 273,75 MDL

9. În cazul procedurilor de preselecție se indică numărul minim al candidaților și, dacă este cazul, numărul maxim al acestora: **Nu se aplică**

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

1) **Pentru toate loturile;**

11. Admiterea sau interzicerea ofertelor alternative: **se admite**

(indicați se admite sau nu se admite)

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

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

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

Pentru lotul nr. 95 Haloperidolum decanoas 50 mg/ml – 5 980 fiole Conform Ordinului Ministerului Sănătății – Tranșe de livrare: I tranșă: (în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, dar nu mai târziu decât 30.06.2026; II tranșă: August 2026; III Tranșă: Decembrie 2026)

Iar pentru lotul nr. 95 Haloperidolum decanoas 50 mg/1 ml (635 fiole - centralizat) și pentru celelalte loturi de medicamente, termenul de livrare va fi conform tabelului de mai jos:

	2026	Condiții de livrare generale Cuantumul din cantitatea totală contractată a Bunurilor per lot		Condiții de livrare - cuantumul din cantitatea totală contractată pentru medicamente cu forma farmaceutică "Sol. perf.", „Emulsie perf.”, “Sol. inj.” "Pulb./sol. inj./perf.", “Pulb.+solv./sol. inj./perf.” și "Conc./sol. perf." cu volumul flaconului ≥ 50 ml).	
Condiții de livrare conform graficului de livrare		Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 60 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 10% la fiecare 60 de zile.	Livrarea bunurilor se va efectua obligatoriu în tranșe și la bonul de comanda emis de Beneficiar, după cum urmează: 1.În baza tranșelor se vor livra 60% , în tranșe egale, datarea și cuantumul acestora vor fi expres indicate în scrisoarea de câștigător, prima livrare se va realiza în decurs de 30 zile de la data intrării în vigoare a contractului de achiziții publice, iar ultima tranșă se va livra nu mai târziu de 15 decembrie 2026.	Cantitatea per lot proporțională cu cuantumul menționat poate fi divizată în mai multe livrări, cu condiția livrării cumulative – nu mai puțin de 5% lunar
	Iunie				
	Iulie				
	August				
	Septembrie				
	Octombrie				
	Noiembrie				
	până la 15 Decembrie				
Condiții de livrare conform bonului de comandă- livrare	În decurs de maxim 20 zile calendaristice din data plasării bonului de comandă- livrare de către Beneficiar. Primul bon de comandă nu poate fi plasat mai devreme de prima tranșă de livrare.	În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată. Primul bon de comandă nu poate fi plasat mai devreme de prima tranșă de livrare.		În baza bonurilor de comandă se vor livra 40%, în termen de 20 zile de la emiterea bonului de comandă de către IMSP. Cantitățile solicitate în baza bonurilor de comandă vor reieși din necesitățile reale ale Beneficiarului. Cumulativ bonurile de comandă nu vor depăși 40% din cantitatea total contractată.	

Note:

1. Condiții de livrare speciale

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

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

2. Condiții speciale de predare - primire

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

2.1.1. Obligațiile vânzătorului:

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

2.1.2. Obligațiile beneficiarului:

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

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

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

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

(indicați da sau nu)

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

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

Nr. d/o	Criteriile de calificare și de selecție (Descrierea criteriului/cerinței)	Mod de demonstrare a îndeplinirii criteriului/cerinței:	Nivelul minim/Obligativitatea
I.	Documente care se depun până la termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor în SIA RSAP (MTENDER). Neprezentarea documentelor eunumerate și necompletarea acestora conform modelelor menționate mai jos, vor fi examinate prin prisma art. 65 alin. (4) din Legea nr. 131/2015 privind achizițiile publice		
1.	Cerere de participare	Completată conform anexei nr. 7 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+

2.	Declarație privind valabilitatea ofertei (90 de zile)	Completată conform anexei nr. 8 din Documentația standard pentru realizarea achizițiilor publice de bunuri și servicii aprobată prin Ordinul Ministerului Finanțelor nr. 115 din 15.09.2021, confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
3.	Garanția pentru ofertă	<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). Notă! Se vor lua în calcul prevederile Codului fiscal privind quantumul sumei neachitate a	+

		obligațiilor fiscale care se consideră restanță față de bugetul public național.	
13.	Certificat de atribuire a contului bancar	Copie - confirmată prin aplicarea semnăturii electronice a Participantului;	+
14.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.01.2026 - 30.06.2026, va constitui: - nu mai puțin de 60% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 80% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării, pentru medicamentele livrate de la 01.07.2026- 31.12.2026 va constitui: - nu mai puțin de 40% din termenul de valabilitate inițial pentru bunurile cu o valabilitate de 2 ani și mai mulți; - și de minim 60% din cel inițial pentru Bunurile cu o valabilitate de până la 2 ani. Termenul de valabilitate al preparatelor de insulină umană și analogilor de insulină la momentul livrării (cu respectare condițiilor speciale de păstrare) va constitui nu mai puțin de 13 luni.Declarațiile se vor confirma prin semnătura electronică a participantului.	+
15.	Declarație prin care se garantează livrarea fiecărei tranșe de produse cu termen de valabilitate solicitat (pentru Programe Naționale)	Termenul de valabilitate restant al Bunurilor la momentul livrării pentru medicamente va fi: nu mai mic de 80 % pentru produse cu un termen total de valabilitate de până la 2 ani, și nu mai mic de 60 % pentru produse cu un termen total de valabilitate mai mare de 2 ani. În cazuri temeinic justificate, instituțiile beneficiare pot accepta livrarea medicamentelor cu termen de valabilitate (restant la momentul livrării) mai mic decât cel menționat, dar nu mai mic de 6 luni.	+
16.	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.	+
17.	Nota 1. Statutul medicamentelor conform Nomenclatorului de Stat al Medicamentelor din Republica Moldova	I. Pentru toate loturile se acceptă: 1. medicamente autorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) sau 2. medicamente autorizate (la momentul deschiderii ofertelor) în cadrul Comisiei Medicamentului din cadrul Agenției Medicamentului și Dispozitivelor Medicale (AMDM), incluse în Registrul produselor medicamentoase avizate pozitiv în rezultatul expertizei și testării de către Laboratorul de Control al Calității Medicamentelor (conform informației publicate pe pagina oficială a AMDM) sau 3. medicamente neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor). <i>*În cazul în care până 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</i>	+

Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), iar ofertele medicamentelor neautorizate în RM (la momentul deschiderii ofertelor) în asemenea cazuri vor fi respinse.

Prioritate vor avea medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor).

Notă: La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele de medicamente care sunt autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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) conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

În cazul neconformității (reieșind din cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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) , autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente neautorizate, conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor.

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 (IMS 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.

III. În cazul ofertării medicamentelor neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor), se va prezenta:

1. Dovada autorizării medicamentului ofertat: - de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency- EMA) sau - în cel puțin o țară din Spațiul Economic European (SEE) sau - în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia sau - în țara de origine. În calitate de dovadă se va prezenta Certificatul Produsului Farmaceutic conform recomandărilor OMS (Certificate of Pharmaceutical Product - CPP) (valabil la data deschiderii ofertelor) sau Certificatul de înregistrare al medicamentului din țara de origine (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 ofertat 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 ofertat 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. Prezentă cerință nu este obligatorie pentru medicamentele autorizate de către Agenția Europeană a Medicamentului (European Medicines Agency EMA) sau - în una din țările Spațiului Economic European sau în cel puțin una dintre următoarele țări: Elveția, SUA, Canada, Japonia, Australia.

Notă! Dacă legislația țării unde este fabricat produsul medicamentos nu prevede emiterea certificatului de complianță GMP, se va prezenta unul din următoarele documente: a) un alt document eliberat de autoritatea de reglementare ce confirmă că produsul medicamentos este fabricat în condiții GMP și o scrisoare de însoțire cu argumente plauzibile de imposibilitate a prezentării certificatului de complianță GMP și/sau autorizației de fabricație cu referiri concrete la legislația din țara unde este fabricat produsul medicamentos; b) declarația Persoanei Calificate (QP) ce confirmă complianța GMP a fabricației produsului medicamentos, însoțită de documente eliberate de autoritatea de reglementare ce atestă statutul QP.

Nota 1. Pentru loturile nr. 135, 136 se acceptă ofertarea produselor pentru care a fost eliberat Aviz sanitar de către Agenția Națională pentru Sănătate Publică (în acest caz, ofertantul va prezenta Aviz sanitar valabil la data deschiderii ofertelor).

		<p><i>*Prioritar vor fi examinate ofertele cu produse care au statut de medicamente.</i></p> <p>Nota 2. Autoritatea contractantă în partea ce ține de lotul nr. 170 Permethrinum 1% 120 ml și lotul nr.171 Izononanoat de izononil, sulfat de MIPA-laureth, Laureth-4, cocamidă DEA, ulei esențial de arbore de ceai, ulei esențial de cimbru, ulei esențial de geranium, ulei esențial de scorțișoară (analog Hygia Med) (sau echivalentul din punct de vedere al compoziției calitative și cantitative) va selecta oferta câștigătoare conform criteriului cel mai scăzut preț fără TVA cu corespunderea tuturor cerințelor, atribuind doar unul din cele două loturi.</p> <p>**Pentru lotul nr. 171 Izononanoat de izononil, sulfat de MIPA-laureth, Laureth-4, cocamidă DEA, ulei esențial de arbore de ceai, ulei esențial de cimbru, ulei esențial de geranium, ulei esențial de scorțișoară (analog Hygia Med) (sau echivalentul din punct de vedere al compoziției calitative și cantitative) se acceptă produse înregistrate în Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale (la momentul deschiderii ofertelor). Pentru dispozitivele medicale înregistrate din Registrul de Stat al Dispozitivelor Medicale se va prezenta numărul de înregistrare</p> <p><i>*Prioritar vor fi examinate ofertele cu produse care au statut de medicamente.</i></p> <p><i>Nota 3. Pentru lotul nr. 126 Magnesii sulfas 20 g se acceptă ofertarea produselor care se încadrează și în categoria suplimentelor alimentare.</i></p> <p><i>Pentru aceste produse se va prezenta Certificatul de Înregistrare a suplimentelor alimentare (valabil la data deschiderii ofertelor) precum și dovada includerii acestora în Lista suplimentelor alimentare înregistrate</i></p> <p><i>*Prioritar vor fi examinate ofertele cu produse care au statut de medicamente.</i></p> <p><i>Pentru loturile nr. 12, 17, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 37, 45, 46, 74, 89, 92, 140, 151, 155, 161, 177, 214 se aplică prevederile din Nota. Nr 2. Medicamente antibacteriene.</i></p>	
18.	Nota 2. Medicamente antibacteriene	<p>Pentru loturile de medicamente antibacteriene pentru utilizare sistemică neautorizate în Republica Moldova (la momentul deschiderii ofertelor) nr. 12, 17, 28, 29, 30, 31, 32, 33, 34, 37, 45, 46, 74, 89, 92, 140, 151, 155, 161, 177, 214 se acceptă medicamente cu condiția obligatorie de prezentare a Certificatului GMP extras din baza de date EUDRA GMDP și/sau a dovezii autorizării acestora în cel puțin una dintre următoarele țări: SUA, Canada, Elveția, Marea Britanie, Japonia, Australia sau o țară din Spațiul Economic European.</p>	+
19.	Nota 3.	<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</p>	+

		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.	
20.	Nota 4.	<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. 	+

		<p>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).</p> <p>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.</p>	
21.	Nota 5.	<p>Operatorii economici participanți urmează să depună oferta prin intermediul platformei SIA “RSAP” Mtender. Se va completa suma fără TVA pentru fiecare lot oferat.</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>	+
22.	Nota 6.	<p>Operatorul economic contractat va lua în considerare la etapa de depunere a cererii de eliberare a autorizației de import către Agenția Medicamentelor și Dispozitivelor Medicale următoarele:</p> <p>Lista documentelor obligatorii din dosarul produsului spre prezentare pentru autorizarea importului medicamentelor neautorizate în Republica Moldova este stabilită prin Ordinul Ministerului Sănătății nr. 395/2024 cu privire la aprobarea Regulamentului privind autorizarea importului medicamentelor și/sau materiei prime medicamentoase neautorizate în Republica Moldova.</p>	+
III.	Documente care se vor prezenta după atribuirea contractelor de achiziții publice		
23.	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	<p>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.</p>	+

24.	<p>Garanție de bună execuție (se va prezenta la momentul încheierii contractului/contractelor de achiziții publice)</p>	<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)”</i></p> <p>Notă: Garanția de bună execuție va fi valabilă pînă la data de 31.01.2027.</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;

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

Notă:

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

a) operatorul economic reține 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.

19. Motivul recurgerii la procedura accelerată (în cazul licitației deschise, restrânse și a procedurii negociate), după caz: -
20. Tehnici și instrumente specifice de atribuire (dacă este cazul specificați dacă se va utiliza acordul-cadru, sistemul dinamic de achiziție sau licitația electronică): -
21. Condiții speciale de care depinde îndeplinirea contractului (indicați după caz): -
22. Ofertele se prezintă în valuta: **MDL (Lei Moldovenești)**
23. Criteriul de evaluare aplicat pentru atribuirea contractului: **Evaluarea va fi efectuată per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor. La etapa de evaluare se vor analiza mai întâi ofertele de medicamente care sunt autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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) conform criteriului de evaluare, per lot la prețul cel mai scăzut fără TVA, cu corespunderea tuturor cerințelor. În cazul neconformității (reieșind din cerințele înaintate conform documentației de atribuire) ofertelor de medicamente autorizate în Republica Moldova (la data deschiderii ofertelor) sau 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), autoritatea contractantă va purcede la evaluarea ofertelor de medicamente neautorizate, conform criteriului de evaluare, 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: -

25. Termenul limită de depunere/deschidere a ofertelor:

Conform SIA “RSAP”

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

SIA “RSAP”

27. Termenul de valabilitate a ofertelor: 90 zile

28. Locul deschiderii ofertelor: SIA “RSAP”

(SIA RSAP sau adresa deschiderii)

Ofertele întârziate vor fi respinse.

29. Persoanele autorizate să asiste la deschiderea ofertelor:

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

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

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

(se specifică denumirea proiectului și/sau programului)

32. Denumirea și adresa organismului competent de soluționare a contestațiilor:

Agenția Națională pentru Soluționarea Contestațiilor

Adresa: mun. Chișinău, bd. Ștefan cel Mare și Sfânt nr.124 (et.4), MD 2001;

Tel/Fax/email:022-820 652, 022 820-651, contestatii@ansc.md

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

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

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

36. Data transmiterii spre publicare a anunțului de participare: 08.04.2026

37. În cadrul procedurii de achiziție publică se va utiliza/accepta:

Denumirea instrumentului electronic	Se va utiliza/accepta sau nu
Depunerea electronică a ofertelor sau a cererilor de participare	+
Sistemul de comenzi electronice	+
Facturarea electronică	+
Plățile electronice	+

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

(se specifică da sau nu)

39. Alte informații relevante: _____

Conducătorul grupului de lucru:

/semnat electronic/

Gheorghe GORCEAG